LUMINOUS DEVICE

Patent number:

JP10190053

Publication date:

1998-07-21

Inventor:

NISHIDA KAZUNARI; ARAI KIYOTAKA

Applicant:

NICHIA KAGAKU KOGYO KK

Classification:

- international:

H01L33/00; H01L33/00; (IPC1-7): H01L33/00

- european:

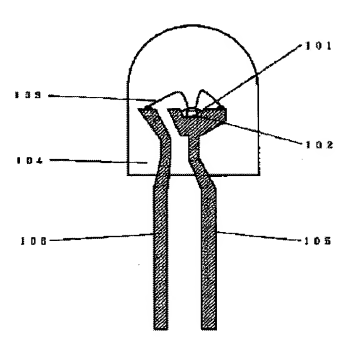
Application number: JP19970299219 19971030

Priority number(s): JP19970299219 19971030; JP19960292170 19961105

Report a data error here

Abstract of JP10190053

PROBLEM TO BE SOLVED: To contain red system luminous wavelength components having little changes in a color tone or a brightness for temperature changes by a method wherein a specific luminous element and a specific fluorescent substance are selected. SOLUTION: A main peak of luminous spectrum from a luminous element 102 is within 365nm-530nm. Further, a fluorescent substance is at least a type selected from aMgO.bLi2 O.Sb2 O3 :cMn, dMgO.eTiO2:fMn,gMgO.hMgF2.GeO2: iMn,jCaO. kM1O.TiO2:1Pr, mM22O3.(P1-n Vn)2 O5 :oEu2 O3 , M32 O2 S:pEu, M42 O:qEu (wherein a-q are composition ratios, and M1 is at least a type selected from Zn, Mg, Sr and Ba, and M2 is at least a type selected from La, Y, Sc, Lu and Gd, and M3 is at least a type selected from La, Y, Ga, Sc and Lu, and M4 is at least a type selected from La, Y and Ga).



Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-190053

(43)公開日 平成10年(1998)7月21日

(51) Int.Cl.⁸

識別記号

FΙ

H01L 33/00

С

H01L 33/00

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全 24 頁)

(21)出願番号

特顧平9-299219

(22) 出願日

平成9年(1997)10月30日

(31) 優先権主張番号 特願平8-292170

(32)優先日

平8 (1996)11月5日

(33)優先權主張国

日本(JP)

(71)出願人 000226057

日亜化学工業株式会社

徳島県阿南市上中町岡491番地100

(72)発明者 西田 一成

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化

学工業株式会社内

(72)発明者 荒井 清隆

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化

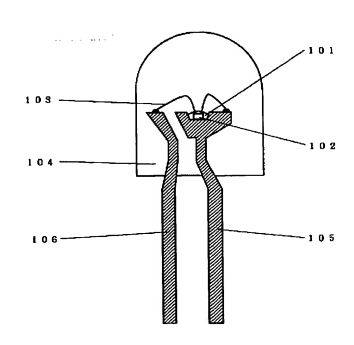
学工業株式会社内

(54) 【発明の名称】 発光装置

(57) 【要約】

【課題】本発明は、発光素子からの発光波長を変換して 発光させる蛍光物質を有する発光装置に係わり、特に使 用環境によらず高輝度、高効率且つ信頼性良く赤色系成 分を発光可能な発光装置などに関する。

【解決手段】本発明は、少なくとも発光層が窒化ガリウ ム系化合物半導体である発光素子と、該発光素子が発光 する発光波長の少なくとも一部を吸収し波長変換して発 光する蛍光物質とを有する発光装置であって、発光素子 からの発光スペクトルが主ピークとして365nmから 530nm内にあると共に、蛍光物質がaMgO・bL i₂O·Sb₂O₃: cMn, dMgO·eTiO₂: fM n, gMgO·hMgF2·GeO2: iMn, jCaO \cdot kM1O \cdot TiO₂: lPr, mM2₂O₃ \cdot (P_{1-n} V 。) 2 Os: o E u 2 O3 から選択される少なくとも一種の 発光装置である。



【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくとも発光層が窒化ガリウム系化合物 半導体である発光素子と、該発光素子が発光する発光波 長の少なくとも一部を吸収し波長変換して発光する蛍光 物質とを有する発光装置であって、

1

前記発光素子からの発光スペクトルが主ピークとして365nmから530nm内にあると共に、前記蛍光物質が

aMgO·bLi2O·Sb2O3:cMn、

dMgO·eTiO2:fMn、

gMgO·hMgF2·GeO2: iMn,

jCaO·kM1O·TiO2:lPr、

 $mM2_2O_3 \cdot (P_{1-n} V_n)_2O_5 : o E u_2O_3$

から選択される少なくとも一種であることを特徴とする 発光装置。但し、2≦a≦6、2≦b≦4、0.001 ≦c≦0.05、

 $1 \le d \le 3$, $1 \le e \le 2$, $0.001 \le f \le 0.05$, $2.5 \le g \le 4.0$, $0 \le h \le 1$, $0.003 \le i \le 0.05$.

M1はZn、Mg、Sr、Baより選択される少なくとも1種。j+k+l=1、 $0 < k \le 0$. 4、0.00001 0 1 $\le l \le 0$.2、

M2はLa、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なくとも1種。 $0.5 \le m \le 1.5$ 、 $0 < n \le 1$ 、0.001 $\le o \le 0.5$ である。

【請求項2】発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり可視光を発光する発光素子と、該発光素子の可視発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質とを有する発光装置であって、

前記発光素子が n 型窒化物系化合物半導体層と、 p 型窒 30 化物系化合物半導体層との間に、ダブルヘテロ構造となるノンドープの I n α A I β G a 1- α-β N 層の活性層を有し、

前記ΙnαΑlβGa₁- α-βN層のα値が0以上、β 値が0以上、α+β値が1未満、

a Mg O · b L i 2 O · S b 2 O 3 : c Mn 、

dMgO·eTiO2: fMn,

gMgO·hMgF2·GeO2: iMn

から選択される少なくとも一種であることを特徴とする 発光装置。但し、2≦a≦6、2≦b≦4、0.001 ≦c≦0.05、

1 \leq d \leq 3、1 \leq e \leq 2、0.001 \leq f \leq 0.05、2.5 \leq g \leq 4.0、0 \leq h \leq 1、0.003 \leq i \leq 0.05 である。

【請求項3】発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり可視光を発光する発光素子と、該発光素子の可視発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を 50

発光する蛍光物質とを有する発光装置であって、 前記発光素子が n 型窒化物系化合物半導体層と、 p 型窒 化物系化合物半導体層との間に、ダブルヘテロ構造とな り p 型不純物を含む I n α A l β G a ι- α-β N層の活 性層を有し、

前記 $I n \alpha A l \beta G a_i$ - $\alpha - \beta N$ 層の α 値が0以上、 β 値が0以上、 $\alpha + \beta$ 値が1未満、

前記 I n α A l β G a₁- α- β N層の膜厚が 1 0 0 オン グストローム以上であると共に、前記蛍光物質の組成式 10 が

a MgO·bLi₂O·Sb₂O₃: cMn,

dMgO·eTiO2: fMn,

gMgO·hMgF2·GeO2: iMn

から選択される少なくとも一種であることを特徴とする 発光装置。但し、 $2 \le a \le 6$ 、 $2 \le b \le 4$ 、0.001 $\le c \le 0.05$ 、

1 \leq d \leq 3、1 \leq e \leq 2、0.001 \leq f \leq 0.05、2.5 \leq g \leq 4.0、0 \leq h \leq 1、0.003 \leq i \leq 0.05 である。

【請求項4】発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり紫外線を放射する発光素子と、該発光素子の紫外発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質とを有する発光装置であって、

前記発光素子が n 型窒化物系化合物半導体層と、p 型窒化物系化合物半導体層との間に、ダブルヘテロ構造となり n 型不純物を含む I n α G a 1- α N層の活性層を有し、

前記n型不純物濃度が 5×10^{17} $/ cm^3$ 未満、前記 $\ln \alpha Ga = \alpha N$ 層の α 値が0より大きく0.1以下.

前記 $\operatorname{In} \alpha \operatorname{Gar}$ $\overline{\alpha} \operatorname{N}$ 層の膜厚が 100 オングストローム以上、 1000 オングストローム以下であると共に、前記蛍光物質の組成式が

gMgO·hMgF2·GeO2: iMn,

j CaO·kM1O·TiO₂: l Pr、

 $mM 2_2 O_3 \cdot (P_{1-n} V_n)_2 O_5 : o E u_2 O_3$

M32O2S: pEu,

M42O: qEu

から選択される少なくとも一種であることを特徴とする 40 発光装置。但し、 $2.5 \le g \le 4.0$ 、 $0 \le h \le 1$ 、

0.003≦i≦0.05、 M1はZn、Mg、Sr、Baより選択される少なくと

M 1 は 2 n、M g、 5 r、 b a より選がされるタダへとも 1 種。 j+k+l=1、 $0 < k \le 0$. 4、 0. 000 $0.1 \le l \le 0$. 2、

M2はLa、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なくとも1種。 $0.5 \le m \le 1.5$ 、 $0 < n \le 1$ 、0.001 $\le o \le 0.5$ 、

M3はLa、Y、Ga、Sc、Luより選択される少なくとも1種。 $0.0005 \le p \le 0.1$ 、

M4はLa、Y、Gaより選択される少なくとも1種。

3

0. $0005 \le q \le 0$. 1 σ 3.

【請求項5】発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり紫外線を放射する発光素子と、該発光素子の紫外発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質とを有する発光装置であって、前記発光素子が n 型窒化物系化合物半導体層と、 p 型窒化物系化合物半導体層との間に、ダブルヘテロ構造とな

前記不純物濃度が 5×10^{17} / cm^3 以上、前記 $In\delta Ga_{1-}\delta N$ 層の δ 値が0より大きく0.1以下、

り n型不純物を含むΙ n δ G a ι- δ N層の活性層を有

前記 I n δ G a₁- δ N 層の膜厚が 1 0 0 オングストローム以上であると共に、前記蛍光物質の組成式が

gMgO·hMgF2·GeO2: iMn、

jCaO·kM1O·TiO₂:lPr、

 $mM 2_2 O_3 \cdot (P_{1-n} V_n)_2 O_5 : o E u_2 O_3$

 $M3_2 O_2 S : p E u$

M42O: qEu

し、

から選択される少なくとも一種であることを特徴とする 発光装置。但し、2. $5 \le g \le 4$. 0、 $0 \le h \le 1$ 、 0. $003 \le i \le 0$. 05、

M 1 は Z n、M g、S r、B a より選択される少なくとも 1 種。 j+k+l=1、0 < k \leq 0. 4、0. 000 0 1 \leq l \leq 0. 2、

M2はLa、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なくとも1種。 $0.5 \le m \le 1.5$ 、 $0 < n \le 1$ 、0.001 $\le o \le 0.5$ 、

M3はLa、Y、Ga、Sc、Luより選択される少なくとも1種。 $0.0005 \le p \le 0.1$ 、

M4はLa、Y、Gaより選択される少なくとも1種。 0.0005 \leq q \leq 0.1である。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、LEDディスプレイ、バックライト光源、信号機、光センサー、光プリンターヘッド、照光式スイッチ及び各種インジケータなどに利用される赤色系が発光可能な発光装置などに係わる。特に、使用環境によらず高輝度、高効率な発光が可能であると共に温度変化に対して色調変化や輝度変化が少ない40発光装置及びそれを用いた表示装置に関する。

[0002]

【従来技術】発光ダイオード(以下、LEDともいう)やレーザーダイオード(以下、LDともいう)は、小型で効率が良く鮮やかな色の発光をする。また、半導体素子であるため球切れなどの心配がない。振動やON/OFF 点灯の繰り返しに強いという特徴を有する。そのため各種インジケータや種々の光源として利用されている。最近、超高輝度高効率な発光ダイオードとしてRGB

(赤、緑、青色) などの発光ダイオードがそれぞれ開発 50

された。これに伴いRGBの三原色を利用したLEDディスプレイが省電力、長寿命、軽量などの特長を生かして飛躍的に発展を遂げつつある。

4

【0003】発光ダイオードは使用される発光層の半導体材料、形成条件などによって紫外から赤外まで種々の発光波長を放出させることが可能とされている。また、優れた単色性ピーク波長を有する。

【0004】しかしながら、現在のところ可視光のうち 青色や緑色の比較的短波長を高輝度に発光可能な発光素 10 子としては、窒化物系化合物しか実用化されていない。 また、窒化物系化合物半導体を利用した発光素子は種々 の発光波長を高輝度に発光することが可能であるが、現 在のところ可視域の長波長側において高効率に発光可能 なものを形成させることが困難である。

【0005】一方、赤色系が高輝度に発光可能な発光ダ イオードとしては、GaAlAs、GaAsP、AlG alnPなどを発光層にもつものが利用されている。そ のため、RGB(赤、緑、青)の発光を同一半導体を用 いて高輝度に発光させることができない。青色や緑色に 関しては、実質的に同じ半導体材料を利用することがで 20 きるものの赤色に関しては青色や緑色と異なる半導体材 料を利用することとなる。半導体材料が異なると駆動電 圧などが異なる。そのため、個々に電源を確保する必要 があり回路構成が複雑になる。また、半導体材料が異な ることに起因して温度変化に対する色調や輝度の変化率 がそれぞれ大きく異なる。図9に、窒化物系化合物半導 体を用いた発光素子(Aが青色、Bが緑色)の輝度に比 べて他の発光素子(Cが赤色)の特性が大きく異なる具 体例を示す。

【0006】RGBの発光ダイオードをそれぞれ発光させ混色表示させてある場合、温度変化などにより色調や輝度の特性が大きく異なると色バランスなどが崩れる。特に、人間の目は、白色に関して感度が良く少しの色ずれでも識別できる。したがって、RGBが異なる半導体材料からなる発光素子の混色光を利用して白色系を発光させると温度変化によるホワイトバランスなどが特に大きな問題となる。このような色調変化や輝度変化は表示ディスプレイ、光センサーや光プリンターなどにおいて大きな問題となる。

【0007】さらに、発光ダイオードは優れた単色性ピーク波長を有するが故に白色系発光光源などとさせるためには、RGBなどが発光可能な各LEDチップをそれぞれ近接配置して発光させ拡散混色させる必要がある。このような発光ダイオードは、種々の色を自由に発光させる発光装置としては有効であるが、白色系やピンクなどの色のみを発光させる場合においても青緑色系及び黄色系の発光ダイオード、赤色系、緑色系及び青色系の発光ダイオードをそれぞれ使用せざるを得ない。LEDチップは、半導体であり色調や輝度のバラツキもまだ相当ある。

【0008】また、上述の如く、各半導体ごとに電流などを調節して白色系など所望の光を発光させなければならない。異なる半導体材料を用いた発光素子の場合、個々の温度特性の差や経時変化が大きく異なり、色調などが種々変化してしまう場合がある。使用開始時に白色光等とさせるべく設定させていたとしても発光ダイオード自身の発熱等により色ずれ、輝度むらなどが生じる場合がある。さらに、LEDチップからの発光を均一に混色させなければ色むらを生ずる場合がある。

【0009】本出願人は先にLEDチップの発光色を蛍光物質で色変換させた発光ダイオードとして特開平5-152609号公報、特開平7-99345号公報などに記載された発光ダイオードを開発した。これらの発光ダイオードによって、青色光を発光するLEDチップを用いて他の発光色を効率よく発光させることができる。

【0010】具体的には、発光層のエネルギーバンドギャップが大きいLEDチップをリードフレームの先端に設けられたカップ上などに配置する。LEDチップは、LEDチップが設けられたメタルステムやメタルポストとそれぞれ電気的に接続させる。そして、LEDチップ 20を被覆する樹脂モールド部材中などにLEDチップからの光を吸収し波長変換する蛍光物質を含有させて形成させてある。これにより、LEDチップから青色の発光を吸収し別の色を高輝度に発光可能な発光ダイオードとすることができる。

【0011】発光素子からの発光波長により励起される 蛍光物質は、蛍光染料、蛍光顔料さらには有機、無機化 合物などから様々なものが挙げられる。また、蛍光物質 は、残光性が長いものと実質的にないものなどがある。 さらに、発光素子からの発光波長を波長の短いものから 長い波長へと変換する、或いは発光素子からの発光波長 を波長の長いものから短い波長へと変換するものとがある。

[0012]

【発明が解決する課題】しかしながら、波長の長いもの から短い波長へと変換する場合、変換効率が極めて悪く 実用に向かない。さらに、多段励起を必要とするため励。 起波長量に対してリニアに発光量が増えない。また、発 光素子周辺に近接して配置された蛍光物質は、太陽光よ りも約30倍から40倍にも及ぶ強照射強度の光線にさ らされる。特に、発光素子であるLEDチップを高エネ ルギーバンドギャップを有する半導体を用い蛍光物質の 変換効率向上や蛍光物質の使用量を減らした場合におい ては、LEDチップから発光した光が可視光域にある場 合でも光エネルギーが必然的に高くなる。紫外域に至っ ては極めて光エネルギーが高くなる。この場合、発光強 度を更に高め長期に渡って使用すると、蛍光物質自体が 劣化しやすいものがある。蛍光物質が劣化すると色調が ずれる、或いは光の外部取り出し効率が低下する場合が ある。

【0013】同様に発光素子の近傍に設けられた蛍光物質は、発光素子の昇温や外部環境からの加熱など高温にもさらされる。発光ダイオードとして利用する場合は、一般的に樹脂モールドに被覆されてはいるものの外部環境からの水分の進入などを完全に防ぐことができない。また、製造時に付着した水分を完全に除去することもできない。蛍光物質によっては、このような水分が発光素子からの高エネルギー光や熱によって蛍光物質の劣化を促進する場合もある。また、イオン性の有機染料に至ってはチップ近傍では直流電界により電気泳動を起こし、色調が変化する可能性もある。

【0014】さらに、蛍光物質の分解により生じたイオンなどが発光素子を汚染する或いは、発光素子からの波長を反射するカップや発光素子を電気的に接続させる導電性ワイヤーなどが変質し取り出し効率が低下する場合もある。

【0015】したがって、本発明は上記課題を解決し、 温度変化に対して色調や輝度の変化が少ない赤色系の発 光波長成分を含む発光装置などを提供することにある。 また、より高輝度、長時間の使用環境下においても発光 光率の低下や色ずれの極めて少ない赤色系の発光波長成 分を含む発光装置などを提供することを目的とする。特 に、赤色系とは異なる他の色が発光可能な窒化物系化合 物半導体と諸特性が揃った赤色系の発光波長成分が発光 可能な発光装置を提供することにある。

[0016]

50

【課題を解決するための手段】本発明は、少なくとも発光層が窒化ガリウム系化合物半導体である発光素子と、該発光素子が発光する発光波長の少なくとも一部を吸収し波長変換して発光する蛍光物質とを有する発光装置である。特に、発光素子からの発光スペクトルが主ピークとして365nmから530nm内にあると共に、蛍光物質が $aMgO \cdot bLi_2O \cdot Sb_2O_3 : cMn、dMgO \cdot eTiO_2 : fMn、gMgO \cdot hMgF2 \cdot GeO_2 : iMn、jCaO \cdot kM1O \cdot TiO_2 : lPr、mM22O_3 · (P₁₋₀ V₆) 2O₅ : oEu₂O₃ から選択される少なくとも一種である。$

【0017】但し、2 \leq a \leq 6、2 \leq b \leq 4、0.00 1 \leq c \leq 0.05、1 \leq d \leq 3、1 \leq e \leq 2、0.00 1 \leq f \leq 0.05、2.5 \leq g \leq 4.0、0 \leq h \leq 1、0.003 \leq i \leq 0.05。M1はZn、Mg、Sr、Baより選択される少なくとも1種。j+k+l=1、0 < k \leq 0.4、0.00001 \leq l \leq 0.2。M2はLa、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なくとも1種。0.5 \leq m \leq 1.5、0 < n \leq 1、0.001 \leq o \leq 0.5 < o < 0.5 < o < 0.0001

【0018】本発明の請求項2に記載の発光装置は、発 光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり可視光を 発光する発光素子と、発光素子の可視発光波長により励 起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質

【0019】但し、2 \leq a \leq 6、2 \leq b \leq 4、0.00 1 \leq c \leq 0.05、1 \leq d \leq 3、1 \leq e \leq 2、0.00 1 \leq f \leq 0.05、2.5 \leq g \leq 4.0、0 \leq h \leq 1、0.003 \leq i \leq 0.05 である。

【0020】本発明の請求項3に記載の発光装置は、発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり可視光を発光する発光素子と、発光素子の可視発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質とを有する。特に、発光素子がn型窒化物系化合物半導体層と、p型窒化物系化合物半導体層との間に、ダブル 20 $^{\alpha}$ - $^{\beta}$ N層の活性層を有し、 $^{\beta}$ In $^{\alpha}$ A $^{\beta}$ G a $^{\beta}$ C a $^{\alpha}$ - $^{\beta}$ N層の活性層を有し、 $^{\beta}$ In $^{\alpha}$ A $^{\beta}$ G a $^{\beta}$ C a $^{\alpha}$ 6 $^{\beta}$ N層の $^{\alpha}$ 値が 0以上、 $^{\beta}$ 値が 0以上、 $^{\alpha}$ + $^{\beta}$ 値が $^{\beta}$ 末満、 $^{\beta}$ In $^{\alpha}$ A $^{\beta}$ B G a $^{\beta}$ - $^{\alpha}$ - $^{\beta}$ N M B O $^{\alpha}$ 他が $^{\beta}$ C $^{\alpha}$ - $^{\beta}$ N M B O $^{\beta}$ D $^{\beta}$ C $^{\beta}$

【0021】但し、2 \leq a \leq 6、2 \leq b \leq 4、0.00 1 \leq c \leq 0.05、1 \leq d \leq 3、1 \leq e \leq 2、0.00 1 \leq f \leq 0.05、2.5 \leq g \leq 4.0、0 \leq h \leq 1、0.003 \leq i \leq 0.05 である。

【0022】本発明の請求項4に記載の発光装置は、発 光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり紫外線を 放射する発光素子と、発光素子の紫外発光波長により励 起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質 とを有する。特に、発光素子がn型窒化物系化合物半導 体層と、p型窒化物系化合物半導体層との間に、ダブル ヘテロ構造となり n型不純物を含む I n α G a ι- α N層 の活性層を有し、n型不純物濃度が5×10¹¹/cm³ 未満、InαGaιαN層のα値がOより大きくO.1 以下、InαGaι-αN層の膜厚が100オングストロ ーム以上、1000オングストローム以下であると共 に、蛍光物質の組成式がgMgO・hMgFz・Ge O2: iMn, jCaO·kM1O·TiO2: lPr, $mM 2_2 O_3 \cdot (P_{1-n} V_n)_2 O_5 : o E u_2 O_3 \setminus M 3_2 O_2$ S:pEu、M42O:qEu、から選択される少なく とも一種である。

【0023】但し、2. $5 \le g \le 4$. 0、 $0 \le h \le 1$ 、0. $003 \le i \le 0$. 05。M1はZn、Mg、Sr、

Baより選択される少なくとも1種。 j+k+l=1、 $0 < k \le 0$. 4、 0. 00001 $\le l \le 0$. 2。M2は La、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なくとも 1種。0. $5 \le m \le 1$. 5、 $0 < n \le 1$ 、0. 001 $\le o \le 0$. 5。M3はLa、Y、Ga、Sc、Luより選択される少なくとも1種。0. 0005 $\le p \le 0$. 1。M4はLa、Y、Gaより選択される少なくとも1種。0. 0005 $\le q \le 0$. 1である。

8

【0024】本発明の請求項5に記載の発光装置は、発光層が少なくとも窒化物系化合物半導体であり紫外線を放射する発光素子と、発光素子の紫外発光波長により励起されて発光波長より長波長の蛍光を発光する蛍光物質とを有する。特に、発光素子がn型窒化物系化合物半導体層と、p型窒化物系化合物半導体層との間に、ダブルヘテロ構造となりn型不純物を含むIn δ Gai- δ N層の活性層を有し、不純物濃度が 5×10^{17} /cm³以上、In δ Gai- δ N層の δ 値が0より大きく0.1以下、In δ Gai- δ N層の δ 値が0より大きく0.1以下、In δ Gai- δ N層の胸厚が100オングストローム以上であると共に、蛍光物質の組成式がgMgO・hMgFz・GeOz:iMn、jCaO・kM1O・TiOz:lPr、mM22O3・(Pi-Vb)2O5:oEu2O3、M32O2S:pEu、M42O:qEuから選択される少なくとも一種である。

[0026]

50

【発明の実施の形態】本発明者らは、種々の実験の結果、光エネルギーが比較的高い発光波長を発光する発光素子からの発光波長を蛍光物質によって変換させる発光装置において、特定の発光素子及び特定の蛍光物質を選択することにより高輝度、長時間の使用時における光効率低下や色ずれを防止し高輝度に発光できることを見出し本発明を成すに至った。

【0027】特に本発明の発光素子に用いられる窒化物系化合物半導体は、紫外光から青色、緑色(発光波長の主ピークが365nmから530nm)を効率よく発光することができる。しかしながら蛍光物質から見ると励起光源の励起波長範囲が上述の如く極めて狭く、且つピーク性を持っている。そのため、発光装置としての光度や発光効率を向上させるためには選択された特定の発光素子及び特定の蛍光物質との組み合わせが必要となる。

【0028】即ち、発光装置に用いられる蛍光物質とし

ては、

1. 耐光性に優れていることが要求される。特に、発光素子などの微小領域から強放射されるために発光素子に接して或いは近接して設けられた蛍光物質は、太陽光の約30倍から40倍にもおよぶ強照射強度にも十分耐える必要がある。発光素子が紫外域に発光する場合は、紫外線に対しての耐久性も要求される。

9

【0029】2. 発光光率を向上させるため、窒化物系化合物半導体からの発光波長に対して効率よく励起されること。

【0030】3.励起によって効率よく発光可能なこ

【0031】4. 発光素子近傍に配置される場合、温度 特性が良好であること。

【0032】5. 発光ダイオードの利用環境に応じて耐候性があること6. 発光素子などを損傷しないこと。

【0033】7. 色調が組成比或いは複数の蛍光物質の 混合比で連続的に変化可能なことなどの特徴を有するこ とが求められる。

【0034】これらの条件を満たすものとして本発明 20 は、発光素子として発光層に高エネルギーバンドギャップを有する窒化物系化合物半導体素子を、蛍光物質として a M g O・b L i z O・S b z O3:c M n、d M g O・e T i O2:f M n、g M g O・h M g F z・G e O2:i M n、j C a O・k M 1 O・T i O2:l P r、m M 2 z O3・(P 1m Va) z O5:o E u z O3、M 3 z Oz S:p E u、M 4 z O:q E u から選択される少なくとも一種を用いる。これにより発光素子から放出された高エネルギー光を長時間近傍で高輝度に照射した場合であっても発光色の色ずれや発光輝度の低下が極めて少ない 30 赤色系の発光波長成分である長波長成分を高輝度に有する発光装置とすることができる。

【0035】具体的な発光装置の一例として、チップタ イプLEDを図2に示す。チップタイプLEDの筐体2 04内に窒化ガリウム系半導体を用いたLEDチップ2 02をエポキシ樹脂などを用いてダイボンド固定させて ある。導電性ワイヤー203として金線をLEDチップ 202の各電極と筐体に設けられた各電極205とにそ れぞれ電気的に接続させてある。5MgO・3Li2O ・Sb2OsとしてMgsLioSb2O12:Mnをエポキ シ樹脂中に混合分散させたものをLEDチップ、導電性 ワイヤーなどを外部応力などから保護するモールド部材 201として均一に充填し硬化形成させる。このような 発光ダイオードに電力を供給させることによってLED チップ202を発光させれる。LEDチップ202から の発光によって励起された蛍光物質からの発光、或いは 蛍光物質からの発光とLEDチップ202からの光との 混色光が発光可能な発光装置とすることができる。以 下、本発明の構成部材について詳述する。

【0036】 (蛍光物質) 本発明に用いられる蛍光物質 50

としては、発光素子の発光波長により励起されて発光素子からの励起波長より長波長を発光する蛍光物質をいう。具体的な蛍光物質としては、a Mg O・b L i 2 O・S b 2 O3:c Mn、d Mg O・e T i O2:f Mn、g Mg O・h Mg F 2・G e O2:i Mn、j C a O・k M1 O・T i O2:l Pr、mM 2 2 O3・(P1- Vn) 2 O5:o E u 2 O3、M 3 2 O2 S:p E u、M 4 2 O:q E u から選択される少なくとも一種である。

【0037】(但し、 $2 \le a \le 6$ 、 $2 \le b \le 4$ 、0.0 $0.1 \le c \le 0.05$, $1 \le d \le 3$, $1 \le e \le 2$, 0.0 $0.1 \le f \le 0. \quad 0.5, \quad 2. \quad 5 \le g \le 4. \quad 0, \quad 0 \le h \le 6$ $1, 0.003 \le i \le 0.05$, M1 & Zn, Mg, Sr、Baより選択される少なくとも1種。j+k+l= $1, 0 < k \le 0.$ 4, 0. $00001 \le 1 \le 0.$ 2, M 2はLa、Y、Sc、Lu、Gdより選択される少なく とも1種。0.5≦m≦1.5、0<n≦1、0.00 $1 \le o \le 0$. 5. M3 \sharp La, Y, Ga, Sc, Lu \sharp り選択される少なくとも1種。 $0.0005 \le p \le 0.$ 1。M4はLa、Y、Gaより選択される少なくとも1 20 種。0.0005≦q≦0.1である。) 蛍光物質から の可視域光のみを外部に放出させるためには、窒化物系 化合物半導体から放出され蛍光物質を励起する励起波長 を紫外域にする。或いは、発光素子が放出した励起波長 を実質的に全て蛍光物質で波長変換させる。さらには、 発光素子が発光し蛍光物質で変換されなかった光をピグ メントなどにより吸収させることで蛍光物質からの可視 域光のみ外部に放出させることができる。

【0038】一方、発光素子から放出された可視発光波長と蛍光物質からの蛍光を共に外部に放出させる場合、発光装置外部に発光素子からの可視発光波長と蛍光物質からの蛍光とがモールド部材などを透過する必要がある。したがって、蛍光物質をスパッタリング法などにり形成させた蛍光物質の層内に発光素子を閉じこめ、蛍光物質層に発光素子からの光が透過する開口部を1乃至2以上有する構成の発光装置としても良い。また、蛍光物質層を発光素子からの光が透過する程度に薄く形成させる。同様に、蛍光物質の粉体を樹脂や硝子中に含有させ発光素子からの光が透過する程度に薄く形成させ発光素子からの光が透過する程度に薄く形成させて発光素子からの光が透過する程度に薄く形成させる。 蛍光物質と樹脂などとの比率や塗布、充填量を種々調整すること及び発光素子の発光波長を選択することにより、赤色系の発光波長を含む任意の色調を提供させることができる。

【0039】 蛍光物質の含有分布は、混色性や耐久性にも影響する場合がある。すなわち、蛍光物質が含有されたコーティング部やモールド部材の表面側から発光素子に向かって蛍光物質の分布濃度が高い場合は、外部環境からの外力、水分などの影響をより受けにくく、外力や水分による劣化を抑制しやすい。他方、蛍光物質の含有分布を発光素子からモールド部材表面側に向かって分布濃度が高くなると外部環境からの水分などの影響を受け

やすいが発光素子からの発熱、照射強度などの影響がより少なくすることができる。このような、蛍光物質の分布は、蛍光物質を含有する部材、形成温度、粘度や蛍光物質の形状、粒径、粒度分布などを調整させることによって種々形成させることができる。したがって、使用条件などにより蛍光物質の分布濃度を、種々選択することができる。このような分布を分散性よく抑制御する目的で蛍光物質の平均粒径が0. 2μ mから0. 7μ mであることが好ましい。また、粒度分布が0. 2<1 o gシグマ<0. 45 であることが好ましい。

11

【0040】本発明の蛍光物質は、特に発光素子と接する或いは近接して配置され放射照度として(Ee)=3 W・cm²以上10W・cm²以下においても高効率に 十分な耐光性有する発光装置とすることができる。

[0041] (aMgO·bLi₂O·Sb₂O₃: cMn 蛍光物質の生成法) a M g O・b L i 2 O・S b 2 O3: c Mn 蛍光物質の生成方法例としては、Mg CO₃、L i2CO3、Sb2O3、MnCO3を原料としてそれぞれ 5:3:1:0.001~0.05のモル比で使用す る。それぞれの酸化物をボールミルなどを用いて十分混 合しアルミナ坩堝などに詰める。坩堝を1250から1 400℃の温度にて空気中約2時間焼成し、さらに酸素 雰囲気中560℃で10時間以上焼成して焼成品を得 た。焼成品をメタノール中でボールミルして洗浄、分 離、乾燥、最後に篩を通して本発明に用いられるMgs Li6Sb2O13:Mn蛍光物質を形成させることができ る。特に、高輝度に発光させるためには、 $2 \le a \le 6$ 、 $2 \le b \le 4$ 、0.001 $\le c \le 0$.05 とすることが好 ましい。この蛍光物質は本発明の発光素子からの発光波 長である短波長側の可視光で励起されやすい。

【0.0-4.2】 -(dMgO·eTiOi:fMn蛍光物質 の生成法)dMgO·eTiOi:fMn蛍光物質の生成方法例としては、<math>MgCOi、TiOi、MnCOiを原料としてそれぞれ2:1:0.001~0.05のモル比で使用する。それぞれの酸化物をボールミルなどを用いて十分混合しアルミナ坩堝などに詰める。坩堝を1250から1400℃の温度にて空気中約2時間焼成し、さらに酸素雰囲気中560℃で10時間以上焼成して焼成品を得る。焼成品をメタノール中でボールミルして洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通して本発明に用いられる Mg_2TiOi のは、 $Mn蛍光物質を形成させることができる。特に、高輝度に発光させるためには、<math>1 \le d \le 3$ 、 $1 \le e \le 2$ 、 $0.001 \le f \le 0.05$ とすることが好ましい。この蛍光物質も本発明の発光素子からの発光波長である短波長側の可視光で励起されやすい。

【0043】(gMgO・hMgF2・GeO2: iMn 蛍光物質の生成法)gMgO・hMgF2・GeO2: i Mn蛍光物質の生成方法例としては、MgCO3、Ge O2、MnCO3を原料としてそれぞれ3.5:0.5: 1:0.001~0.05のモル比で使用する。それぞ 50

れの酸化物をボールミルなどを用いて十分混合しアルミナ坩堝などに詰める。坩堝を1100から1250℃の温度にて大気中焼成し、さらに酸素雰囲気中560℃で10時間以上焼成して焼成品を得る。焼成品を水中でボールミルして洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通して本発明に用いられる3.5 MgO \cdot 0.5 MgF $_2\cdot$ GeO $_2:$ Mn 蛍光物質を形成させることができる。この蛍光物質のピーク波長は、658 nmである。特に、高輝度に発光させるためには、 $2.5 \le g \le 4.0$ 、 $0 \le h \le 1$ 、 $0.003 \le i \le 0.05$ とすることが好ましい。この蛍光物質は本発明の発光素子からの短波長側の可視光及び紫外線域で励起されやすい。

【0044】(j CaO·kM1O·TiO₂:l Pr 蛍光物質の生成法)j CaO·kM1O·TiO₂:l Pr 蛍光物質の生成法としては、CaCO₃、TiO₂、Pr $_6$ On、 $_1$ H $_2$ BO $_3$ をボールミル混合し1200から1400℃で2時間ほど大気中で焼成する。焼成品を粉砕洗浄して分離乾燥させ最後に篩いを通して本発明に用いられるCaTiO $_3$: Pr 蛍光物質を形成させることができる。この蛍光物質のピーク波長は614nmである。なお、M1はZn、Mg、Sr、Baより選択される少なくとも1種であり何れの元素でも同様に発光させることができる。また、高輝度に発光させるためには、j+k+l=1、 $0<k\leq0$. 4、0.00001 $\leq l$ \leq 0.2の範囲が好ましい。この蛍光物質は本発明の発光素子からの紫外線域で好適に励起され発光する。

[0045] $(mM2_2O_3 \cdot (P_{1-n} V_n)_2O_5 : oEu$ 2 O3 蛍光物質の生成法)mM 2 2 O3・(Pin Vn) 2 Os: o E u 2 Os 蛍光物質の生成法としては、Y2 Os、 Eu₂O₃、(NH₄)₂HPO₄、V₂O₅をボールミル混 合しアルミナ坩堝に詰めて1100から1400℃で2 時間ほど大気中で焼成する。焼成品を水中でボールミル して粉砕、洗浄、分離、乾燥させ最後に篩いを通して本 発明に用いられるY (PV) O4: Eu蛍光物質を形成 させることができる。この蛍光物質のピーク波長は62 0 nmである。なお、M2はY、La、Sc、Lu、G dより選択される少なくとも1種であり何れの元素でも 同様に発光させることができる。また、高輝度に発光さ \forall a to b to b c it of the definition of the definition of the determinant 0 and 0 and 0 and 0 are determined as 0 and 0 and 0 are determined as 0 and 0 and 0 are 01≦0≦0.5の範囲が好ましい。この蛍光物質は本 発明の発光素子からの紫外線域で好適に励起され発光す る。

【0046】(M32O2S:pEu蛍光物質の生成法) M32O2S:pEu蛍光物質の生成法例としては、Y2O3とEu2O3を塩酸で溶解後、硝酸塩として共沈させる。この時のEu2O3量は0.1から20mol%が好ましい。この沈殿物を空気中で800から1000℃で焼成して酸化物とする。得られた酸化物に硫黄と炭酸ソーダ及びフラックスを混合しアルミナ坩堝に入れ1000℃から1200℃の温度により2から3時間焼成して

【0047】 $(M4_2O: qEu蛍光物質の生成法) M$ 10 $4_2O: qEu蛍光物質の生成法例としては、<math>Y_2O_3$ と Eu_2O_3 にフラックスとしてホウ素を添加し3時間乾式混合する。混合原料は1200℃から1600℃の空気中で約6時間焼成して焼成品を得る。焼成品を湿式にてミリングによる分散を行い、洗浄、分散、乾燥、乾式篩いを通して本発明に用いられる $Y_2O_3: Eu蛍光物質を形成させることができる。この蛍光物質のピーク波長は<math>611$ nmである。なお、M4はY、La、Ga より選択される少なくとも1種であり何れの元素でも同様に発光させることができる。また、高輝度に発光させるためには $0.0005 \le q \le 0.1$ の範囲が好ましい。この蛍光物質は本発明の発光素子からの紫外線域で好適に励起され発光する。

【0048】(本発明の蛍光物質と共に用いられるその他の蛍光物質)本発明に用いられる蛍光物質は紫外線により効率よく発光するものの他、可視光の長波長側で効率よく発光可能なものを含む。そのため発光素子からの励起波長により励起され赤色系の発光成分が発光可能な窒化物系化合物半導体を利用した発光装置として利用することができる。本発明の蛍光物質の他に、耐光性など本発明と同等の特性を持ちつつ発光素子からの発光波長により励起され本発明と異なる他の波長が発光可能な蛍光物質を加えることもできる。複数の蛍光物質を含有させることにより発光装置からの光のRGB波長成分を増やすことや赤色の発光波長を含む種々の発光色を発光させることもできる。

【0049】本発明の蛍光物質に加えて比較的短波長側の可視光で効率よく発光可能な蛍光物質としては、セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質などが挙げられる。セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質は、本発明に用いられる蛍光物質と同等の耐光性を持ちつつ可視光の短波長である青色光を受けて黄色系の光を発光する。窒化物系化合物半導体からの青色と、セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質の黄色との混色により耐光性を有し高輝度且つ高演色性の白色発光が可能とすることができる。

【0050】セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質としては、種々の置換可能な物質が挙げられる。具体的には、(Reia S

 m_x)。 $(A l_{177} In, Ga.)$ 。 $O_{12}: Ce(但し、0 \le x < 1、0 \le y \le 1、0 \le z \le 1、0 \le y + z \le 1、$ Reは、Y、Gd、Laからなる群より選択される少なくとも一種の元素である。)の蛍光物質などとして挙げられる

14

【0051】(Reia Smx),(Alima In,Ga、)。Oiz:Ceは、ガーネット構造のため、熱、光及び水分に強く、励起スペクトルのピークが450nm付近にさせることができる。また、発光ピークも530nm付近にあるブロードな発光スペクトルとすることができる。しかも、組成のAlの一部をGaで置換することで発光波長が短波長にシフトし、また組成のYの一部をGdで置換することで、発光波長が長波長へシフトする。このように組成を変化することで発光色をある程度連続的に調節することも可能である。

【0052】また、窒化物系化合物半導体を用いたLE Dチップと、セリウムで付活されたイットリウム・アル ミニウム・ガーネット系蛍光物質(YAG)に希土類元 素のサマリウム(Sm)を含有させた蛍光物質とを有す ることによりさらに光効率を向上させることができる。 【0053】このような蛍光物質は、Y、Gd、Ce、 Sm、La、Al及びGaの原料として酸化物、又は高 温で容易に酸化物になる化合物を使用し、それらを化学 量論比で十分に混合して原料を得る。又は、Y、G d、 Ce、La、Smの希土類元素を化学量論比で酸に溶解 した溶解液を蓚酸で共沈したものを焼成して得られる共 沈酸化物と、酸化アルミニウム、酸化ガリウムとを混合 して混合原料を得る。これにフラックスとしてフッ化ア ンモニウム等のフッ化物を適量混合して坩堝に詰め、空 気中1350~1450°Cの温度範囲で2~5時間焼 成して焼成品を得一次に焼成品を水中でボールミルし て、洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通すことで得ること ができる。

【0054】セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質は、イットリウムをガドリニウムで置換することにより発光波長が長波長側に移動するが置換量を多くすると輝度が急激に低下する。そのため本発明の蛍光物質をセリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光物質に加えて利用することにより、より赤みの強い発光成分を含んだ白色系等を高輝度に得ることができる。同様に、蛍光物質の混合比率を調節させることによりピンク色等を発光させることもできる。

【0055】また、窒化物系化合物半導体から放出される発光波長が紫外域である場合は、本発明の蛍光物質に紫外光を受けて青色や緑色が発光可能な蛍光物質を加えて白色など任意の発光色を得ることもできる。蛍光物質の混合量により所望の色とすることができるものである。具体的には、青色が発光可能な蛍光物質としてSr50 2 P2O1: Eu、Srs (PO4) 3 Cl: Eu、(SrC

a B a) , (PO4) 6 C l : E u 、 B a M g z A l 16 O z : E u 、 S r O · P z O 5 · B z O 5 : E u 、 (B a C a) 5 (PO4) , C l : E u などが好適に挙げられる。緑色が発光可能な蛍光物質として Z n S i O 4 : M n 、 Z n z S i O 4 : M n 、 L a PO 4 : T b 、 S r A l z O 4 : E u などが好適に挙げられる。白色が発光可能な蛍光物質として Y V O 4 : D y などが好適に挙げられる。

【0056】また、複数種の蛍光物質を利用する場合は、コーティング部及び/又はモールド部材などである硝子などの透光性無機部材や樹脂などの透光性有機部材中に複数の蛍光物質を混合させて形成させてもよい。さらに、透光性無機部材である硝子などの内壁及び/又は外壁に蛍光物質をバインダーと共に塗布する。塗布後バインダーを焼却するなどによりバインダーを飛ばした蛍光物質に発光素子からの励起波長を照射させ発光させることもできる。

【0057】このように他の蛍光物質を利用することで、発光装置から放出される光の演色性を任意に変化させることができる。また、RGB成分を含む発光が可能なためフルカラー表示装置や、カラーフィルターを介するフルカラー液晶表示装置のバックライト用などとしても利用できる。

【0058】(発光素子102、202、302、80 2) 本発明に用いられる発光素子とは、aMgO・bL i₂O·Sb₂O₃: cMn, dMgO·eTiO₂: fM n, gMgO·hMgF2·GeO2: iMn, jCaO $\cdot kM1O \cdot TiO_2 : lPr \cdot mM2_2O_3 \cdot (P_{1-n} V)$ a) 2 O5: 0 E u 2 O3, M 3 2 O2 S: p E u, M 4 2 O: qEuから選択される少なくとも一種の蛍光物質を効率 良く励起できる窒化物系化合物半導体が挙げられる。発 光素子は、MOCVD法やHVPE法等により基板上に 窒化物系化合物半導体を形成させてある。窒化物系化合 物半導体としては、In α A I β G a 1- α-β N (但 し、 $0 \le \alpha$ 、 $0 \le \beta$ 、 $\alpha + \beta \le 1$) を発光層として形成 させてある。半導体の構造としては、MIS接合、PI N接合やPN接合などを有するホモ構造、ヘテロ構造あ るいはダブルヘテロ構成のものが挙げられる。半導体層 の材料やその混晶度によって発光波長を種々選択するこ とができる。また、半導体活性層を量子効果が生ずる薄 膜に形成させた単一量子井戸構造や多重量子井戸構造と することもできる。

【0059】窒化物系化合物半導体を形成させる基板にはサファイアと面の他、R面、A面を主面とするサファイア、その他、スピネル($MgA1_2O_4$)のような絶縁性の基板の他、SiC(6H,4H,3Cを含む)、Si,ZnO、GaAs、GaN結晶等の材料を用いることができる。結晶性の良い窒化物系化合物半導体を比較的簡単に形成させるためにはサファイヤ基板(C面)を 50

用いることが好ましく、サファイヤ基板との格子不整合を是正するためにバッファー層を形成することが望ましい。バッファー層は、低温で形成させた窒化アルミニウムや窒化ガリウムなどで形成させることができる。また、バッファ層はその上に形成する窒化物系化合物半導体の結晶性を左右するため2層以上で形成させても良い。

16

【0060】この場合、サファイア基板上に低温成長バッファ層、その上に第2のバッファ層とすることができる。低温成長バッファ層の上に接して成長させる第2のバッファ層はアンドープの窒化物系化合物半導体、特に好ましくはアンドープのGaNとすることが望ましい。アンドープGaNとするとその上に成長させるn型不純物をドープした窒化物系化合物半導体の結晶性をより良く成長させることができる。この第2のバッファ層の膜厚は100オングストローム以上、10 μ m以下、さらに好ましくは0.1 μ m以上、5 μ m以下の膜厚で成長させることが望ましい。

【0061】また、第2のバッファ層はクラッド層ではなく、GaN基板を作製するための下地層とする場合、A1混晶比の v 値が 0. 5 以下のA1 、Ga 、N ($0 \le v \le 0$. 5) とすることが好ましい。A1混晶比の v 値が 0. 5 を超えると、結晶欠陥というよりもむしろ結晶自体にクラックが入りやすくなってしまう。そのため、結晶成長自体が困難になる傾向にある。また膜厚は 10 μ m以下に調整することがより好ましい。また、この第2のバッファ層にSi 、Ge 等のn 型不純物をドープしても良い。

【0062】窒化物系化合物半導体を使用したpn接合を有する発光素子例としては、バッファー層上に、n型窒化ガリウムで形成した第1のコンタクト層、n型窒化アルミニウム・ガリウムで形成させた第1のクラッド層、Znなどp型不純物を添加させた窒化インジウム・ガリウムで形成した活性層、p型窒化アルミニウム・ガリウムで形成した第2のクラッド層、p型窒化ガリウムで形成した第2のコンタクト層を順に積層させた構成などとすることができる。

【0063】窒化ガリウム系半導体は、不純物をドープしない状態でn型導電性を示す。発光効率を向上させるなど所望のn型窒化ガリウム半導体を形成させる場合は、n型ドーパントとしてSi、Ge、Se、Te、C等を適宜導入することが好ましい。一方、P型窒化ガリウム半導体を形成させる場合は、P型ドーパンドであるZn、Mg、Be、Ca、Sr、Ba等をドープさせる。窒化ガリウム系化合物半導体は、p型ドーパントをドープしただけではp型化しにくいためp型ドーパント導入後に、炉による加熱、低速電子線照射やプラズマ照射等によりアニールすることでp型化させることが好ましい

【0064】特に、約365nmから400nm以下の

紫外域に発光させる場合は、n型窒化ガリウムと、p型窒化ガリウムとの間に、ダブルヘテロ構造とさせ n型不純物濃度が 5×10¹¹ / c m³未満の窒化インジウム・ガリウム(I n α G a ι- α N)であって、膜厚が 100 オングストローム以上 1000オングストローム以下、I nの値αは0より多く0.1以下とすることで高効率に発光することができる。なお、n型不純物とはS i 、S、G e、S e から選択される少なくとも一種である。膜厚として100オングストローム以上、1000オングストローム以下が好ましく、更に好ましくは、200オングストローム以下、800オングストローム以下、最も好ましくは250オングストローム以下である。

17

【0065】同様に、n型窒化ガリウムと、p型窒化ガリウムとの間に、ダブルヘテロ構造とさせn型不純物濃度が 5×10^{11} / cm^3 以上の窒化インジウム・ガリウム($In\delta Gai-\delta N$)であって、膜厚が100 オングストローム以上、In の値 δ は0 より多く0. 1以下とすることで約365 n mから400 n m以下の紫外域において高効率に発光することができる。なお、n型不純物とはSi、S、Ge、Se から選択される少なくとも一種である。膜厚として100 オングストローム以上が好ましく、更に好ましくは、200 オングストローム以上である。

【0066】紫外域に高出力を有する発光素子としてG aNとすると、およそ365nmの発光を得ることがで きる。しかしながら、出力は非常に低くAIを含有させ るとさらに出力が低下する傾向にある。これは、AIG aN、InAlNの結晶性によると推測される。AlG aN、InAlNなどを活性層にすると、バンドギャッ プエネルギーの関係からA1混晶比の高いクラッド層を 形成する必要がある。Al混晶比の高いクラッド層は結 晶性の良いものが得られにくい傾向にあるため、総合的 にAlを含む窒化物系化合物半導体を活性層とすると発 光素子の寿命が短くなる傾向にある。ところが、上述の 紫外域を高出力に発光する発光素子は、G a N活性層に 微量のInを含有させるだけで発光素子の出力が飛躍的 に向上し、例えば Inをわずかに含むGaNを活性層と すると、GaNよりも10倍以上出力が向上する。従っ て、InαGa₁-αN、InδGa₁-δNのα値、δ値 とも0.1以下、好ましくは0.05以下、さらに好ま しくは0.02以下、最も好ましくは0.01以下に調 整する。なお、ここでInGaNとはAlを全く含まな いのではなく拡散などにより生ずる不純物レベル(例え ばInよりもAl含有量が少ない状態)のAlをも含む ものである。

【0067】さらに、本発明に利用される発光素子は、 $In\alpha Ga_{1-}\alpha N$ 、 $In\delta Ga_{1-}\delta N$ を含有する活性層に接して、 $AlxGa_{1-}xN$ ($0< X \le 0.4$)である窒化物系化合物半導体を有しても良い。この $AlxGa_{1-}x$

N層は活性層の 2つの主面のうち、いずれか一方に接していれば良く、必ずしも両方に接している必要はない。 このような $A \mid_x G \mid_{a \mapsto x} No X 値は 0 < X \le 0$. 4 の範囲が好ましく、 $0 < X \le 0$. 2 の範囲がより好ましく、 $0 < X \le 0$. 1 の範囲が最も好ましい。

【0068】0. 4よりも大きいと Al_xGa_{1-x} N層中にクラックが入りやすい傾向にある。クラックが入るとその上に他の半導体を積層して素子構造を形成することが難しくなる傾向にある。 Al_xGa_{1-x} Nの膜厚は0. 5μ m以下、さらに好ましくは0. 3μ m以下、最も好ましくは0. 1μ m以下の膜厚で形成する。0. 5μ mを越えると Al_x 品比を少なくしても、 Al_xGa_{1-x} N中にクラックが入りやすくなる傾向にあるからである。

【0069】A1の混晶比が特定の範囲にある窒化物系化合物半導体層を活性層の両主面側に接して形成した場合、それらの窒化物系化合物半導体層の膜厚が互いに異なることが望ましい。n層側のA1xGa1x N層を薄くした方が出力が向上しやすい傾向にあった。なおn層側、p層側のA1xGa1x Nの窒化物系化合物半導体は異なるA1混晶比を有していても良い。

【0070】 さらにまた、AlaGaia N (0<X≦ 0.4) である窒化物系化合物半導体よりも活性層から 離れた位置にIn。Gaι。 N(0≦s<0.1、j> s、m>s) 若しくはAltGatt N(0<t≦0. 4) である窒化物系化合物半導体を有することもでき る。この窒化物系半導体はGaNが好適に用いられる。 なお、AlxGaix Nの窒化物系化合物半導体層と同様 に、n層内、p層内のいずれか一方に形成されていれば 良く、必ずしも両方に形成されている必要はない。In 。Gai N、若しくはAl、Gai Nの膜厚は特に限定 するものではないが、 n 層側に形成する場合には10 μ m以下、さらに好ましくは8μm以下に調整する。一 方、p層側に形成する場合にはn層側よりも薄く形成す ることが望ましく、 $2 \mu m$ 以下、さらに好ましくは 1μ m以下の膜厚で形成する。なお、In.Ga1-。N、若し くはAltGait Nは同一導電側の層に複数あっても良 V10

【0072】超格子構造とする場合、GaN層及びAl 50 "Gaiw N層の膜厚は100オングストローム以下、さ らに好ましくは70オングストローム以下、最も好ましくは50オングストローム以下に調整する。100オングストロームより厚いと、超格子層を構成する各半導体層が弾性歪み限界以上の膜厚となり、膜中に微少なクラック、あるいは結晶欠陥が入りやすい傾向にある。また、膜厚の下限は特に限定せず1原子以上であればよい。A1。Gai。 Nを超格子の構成層とすると、膜厚の厚いものに比較して、A1混晶比の高いものでもクラックが入りにくい。これはA1。Gai。 N層を弾性臨界膜厚以下の膜厚で成長させていることによる。さらに、A1。Gai。 NとGaNとは同一温度で成長であると成長としやすい。一方が、InGaNとInGaNと In Gai。NとGaNとで超格子を構成することは、A1。Gai。NとGaNとで超格子層を作る場合に比較して難しい。

【0073】GaN層及びAluGaiu N層とを有する超格子層が光閉じ込め層、及びキャリア閉じ込め層としてクラッド層を形成する場合、活性層の井戸層よりもバンドギャップエネルギーの大きい窒化物系化合物半導体を成長させる必要がある。バンドギャップエネルギーの大きな窒化物系化合物半導体層とは、即ちAlの混晶比の高い窒化物系化合物半導体である。Alの混晶比の高い窒化物系化合物半導体を厚膜で成長させると、クラックが入りやすくなり結晶成長が非常に難しい。

【0074】しかしながら超格子層にすると、超格子層を構成する単一層をA1混晶比の多少高い層としても、弾性臨界膜厚以下の膜厚で成長させているのでクラックが入りにくい。そのため、A1の混晶比の高い層を結晶性良く成長できることにより、光閉じ込め、キャリア閉じ込め効果が高くなり、LDでは閾値電圧、LEDではVf(順方向電圧)を低下させることができる。

【0075】更に、超格子層にはその超格子層の導電型を決定する不純物がドープされており、AluGalu N層とGaN層とのn型不純物濃度が異なる変調ドープとすることができる。例えば一方の層のn型不純物濃度がよるにより、は不純物をドープしない状態(アン・して、もう一方を高濃度にドープすると、不純物濃度の低い層を超格子層中に存在させることにより、また不純物濃度がある。そのを動度が大きくなり、また不純物濃度が高い着とできる。これはが、とい移動度の高い層と、不純物濃度が高いキャリア濃度が大きい移動度の高い層と、不純物濃度が形成される。そのため関値電圧、Vfが低下すると推察される。

【0076】バンドギャップエネルギーの大きな窒化物 系化合物半導体に高濃度に不純物をドープした場合、こ の変調ドープにより高不純物濃度層と、低不純物濃度層 との間に二次元電子ガスができ、この二次元電子ガスの 50 影響により抵抗率が低下すると推察される。例えば、n型不純物がドープされたバンドギャップの大きい窒化物系化合物半導体と、バンドギャップが小さいアンドープの窒化物系化合物半導体とを積層した超格子層では、n型不純物を添加した層と、アンドープの層とのヘテロ接合界面で、障壁層側が空乏化しバンドギャップの小さい層側の厚さ前後の界面に電子(二次元電子ガス)が蓄積する。

【0077】この二次元電子ガスがバンドギャップの小さい側にできるので、電子が走行するときに不純物による散乱を受けないため、超格子の電子の移動度が高くなり抵抗率が低下する。なおp側の変調ドープも同様に二次元正孔ガスの影響によると推察される。またp層の場合、AlGaNはGaNに比較して抵抗率が高い。そこでAlGaNの方にp型不純物を多くドープすることにより抵抗率が低下するために、超格子層の実質的な抵抗率が低下するので発光素子を作製した場合に、閾値が低下する傾向にあると推察される。また、抵抗率が下がることにより、電極とのオーミックが得やすくなる。また、膜中のシリーズ抵抗も小さくなり閾値電圧、Vfの低い発光素子が得られる。

【0078】一方、バンドギャップエネルギーの小さな窒化物系化合物半導体層に高濃度に不純物をドープした場合、以下のような作用があると推察される。例えばAluGalu N層とGaN層にp型不純物であるMgを同量でドープした場合、AluGalu N層ではMgのアクセプター準位の深さが大きく、活性化率が小さい。一方、GaN層のアクセプター準位の深さはAluGalu N層に比べて浅く、Mgの活性化率は高い。例えばMgを 1×10^{20} /cm³ドープするとGaNでは 1×10^{18} /cm³程度のキャリア濃度が得られるのに対し、AluGalu Nでは 1×10^{17} /cm³程度のキャリア濃度しか得られない。

【0079】そこでAluGain N/GaNとで超格子層とし、高キャリア濃度が得られるGaN層の方に多く不純物をドープする。これにより高キャリア濃度の超格子層が得られる。しかも超格子構造としているためトンネル効果でキャリアは不純物濃度の少ないAluGain N層を移動する。そのため実質的にキャリアはAluGain N層の作用は受けず、AluGain N層はバンドギャップエネルギーの高いクラッド層として作用する。バンドギャップエネルギーの小さな方の窒化物系化合物半導体層に不純物を多くドープしても、LD、LEDの閾値を低下させる上で非常に効果的である。なおこの説明はP型層側に超格子を形成する例について説明したが、n層側に超格子を形成する場合においても、同様の効果がある。

【0080】バンドギャップエネルギーが大きな窒化物 系化合物半導体にn型不純物を多くドープする場合、バ ンドギャップエネルギーが大きな窒化物系化合物半導体

への好ましいドープ量としては、1×10¹⁷ /cm³~1 ×10²⁰ /cm³、さらに好ましくは1×10¹⁸ /cm³~5 ×10¹¹ / cm³ の範囲である。1×10¹⁷ / cm³ よりも少 ないと、バンドギャップエネルギーが小さな窒化物系化 合物半導体との差が少なくなって、キャリア濃度の大き い層が得られにくい傾向にある。また $1 \times 10^{20} / \text{cm}^3$ よりも多いと、発光素子自体のリーク電流が多くなりや すい傾向にある。一方、バンドギャップエネルギーが小 さな窒化物系化合物半導体のn型不純物濃度はバンドギ ャップエネルギーが大きな窒化物系化合物半導体よりも 少なければ良く、好ましくは1/10以上少ない方が望 ましい。最も好ましくはアンドープとすると最も移動度 の高い層が得られるが、膜厚が薄いため、バンドギャッ プエネルギーが大きな窒化物系化合物半導体側から拡散 してくるn型不純物があると考えられる。そのため、n 型不純物の量は1×10¹⁹/cm³以下が望ましい。n型 不純物としてはSi、Ge、Se、S、O等の周期律表 第IVB族、VIB族元素を選択することができる。より好 ましくはSi、Ge、Sをn型不純物とすることができ る。この作用は、バンドギャップエネルギーが大きな窒 20 化物系化合物半導体層にn型不純物を少なくドープし て、バンドギャップエネルギーが小さな窒化物系化合物 半導体層にn型不純物を多くドープする場合も同様であ

【0081】以上、超格子層に不純物を好ましく変調ドープする場合について述べたが、バンドギャップエネルギーが大きい窒化物系化合物半導体層とバンドギャップエネルギーが小さい窒化物系化合物半導体層との不純物 濃度を等しくすることもできる。

【0082】上述の超格子層が p 側層に形成されていると、超格子構造が発光素子に与える作用は、超格子に n 側層の作用と同じであるが、さらに n 層側に形成した場合に加えて次のような作用がある。即ち、 p 型窒化物系化合物半導体は n 型窒化物系化合物半導体に比べて、通常抵抗率が 2 桁以上高い。そのため超格子層を p 層側に形成することにより、 V f の低下が顕著に現れる。

【0083】窒化物系化合物半導体はp型結晶が非常に得られにくい半導体であることが知られている。p型結晶を得るためp型不純物をドープした窒化物系化合物半導体層をアニーリングして、水素を除去する技術が知られている。しかしp型が得られたといっても単にアニーリングしただけでは、その抵抗率は数Ω・cm以上もある場合がある。そこで、p型層を超格子層とすることにより結晶性が良くなる。そのため抵抗率が1桁以上低下するためVfの低下が現れやすい。

【0084】超格子層である上述の窒化物系化合物半導体層がp側層に形成されている場合、バンドギャップエネルギーが大きな窒化物系化合物半導体層とバンドギャップエネルギーが小さな窒化物系化合物半導体層とのp型不純物濃度が異なり、一方の層の不純物濃度を大き

く、もう一方の層の不純物濃度を小さくする。超格子の n側層と同様に、バンドギャップエネルギーの大きな窒 化物系化合物半導体層の方のp型不純物濃度を大きくし て、バンドギャップエネルギーの小さな窒化物系化合物 半導体層の方のp型不純物濃度を小さく、好ましくはア ンドープとすると、閾値電圧、Vf等を低下させること ができる。またその逆でも良い。つまりバンドギャップ エネルギーの大きな窒化物系化合物半導体層のp型不純 物濃度を小さくして、バンドギャップエネルギーの小さ な窒化物系化合物半導体層のp型不純物濃度を大きくし ても良い。理由は先に述べたとおりである。

【0085】超格子層とする場合、p型不純物の好まし いドープ量としては $1 \times 10^{18} / cm^3 \sim 1 \times 10^{21} / c$ m3、さらに好ましくは 5×10^{18} / cm3 $\sim 5 \times 10^{20}$ / cm³の範囲である。1×10¹⁸ /cm³よりも少ないと、他 の窒化物系化合物半導体層との差が少なくなって、キャ リア濃度の大きい層が得られにくい傾向にある。また、 1×10^{2} $/ cm^3$ よりも多いと結晶性が悪くなる傾向に ある。一方、バンドギャップエネルギーが小さな窒化物 系化合物半導体の p 型不純物濃度はバンドギャップエネ ルギーが大きな窒化物系化合物半導体よりも少なければ 良く、好ましくは1/10以上少ない方が望ましい。最 も好ましくはアンドープとすると最も移動度の高い層が 得られるが、膜厚が薄いため、バンドギャップエネルギ ーが大きな窒化物系化合物半導体側から拡散してくる p 型不純物が考えられるため、p型不純物の量は1×10 /cm³以下が望ましい。p型不純物としてはMg、Z n、Ca、Be等の周期律表第IIA族、IIB族元素が好 ましく、より好ましくはMg、Ca等である。この作用 は、バンドギャップエネルギーが大きい窒化物系化合物 半導体層にP型不純物を少なくドープして、バンドギャ ップエネルギーが小さい窒化物系化合物半導体層にp型 不純物を多くドープする場合も同様である。

【0086】超格子を構成する窒化物系化合物半導体 は、不純物が高濃度にドープされる層が厚さ方向に対し 半導体層中心部近傍の不純物濃度が大きく、両端部近傍 の不純物濃度が小さい(好ましくはアンドープ)とする ことがより望ましい。具体的には、n型不純物としてS iをドープしたAIGaNと、アンドープのGaN層と で超格子層を形成した場合、AIGaNはSiをドープ しているのでドナーとして電子を伝導帯に出すが、電子 はポテンシャルの低いGaNの伝導帯に落ちる。GaN 結晶中にはドナー不純物をドープしていないので、不純 物によるキャリアの散乱を受けない。そのため電子は容 易にGaN結晶中を動くことができ、実質的な電子の移 動度が高くなる。これは前述した二次元電子ガスの効果 と類似しており、電子横方向の実質的な移動度が高くな り、抵抗率が小さくなる。さらに、バンドギャップエネ ルギーの大きいAIGaNの中心領域にn型不純物を高 濃度にドープすると効果はさらに大きくなる。即ちGa

N中を移動する電子によっては、AlGaN中に含まれるn型不純物イオン(この場合Si)の散乱を多少とも受ける。しかしAlGaN層の厚さ方向に対して両端部をアンドープとするとSiの散乱を受けにくくなるので、さらにアンドープGaN層の移動度が向上するのである。作用は若干異なるが、p層側のバンドギャッシャンプエネルギーが小さな窒化物系化合物半導体とで超れるが、が大きい窒化物系化合物半導体とで超れるが、が大きい窒化物系化合物半導体の中心領域に、p型不純物を多くドープし、両端部を少なくするが、あるいはアンドープとすることが望ましい。一方、バンドギャップエネルギーの小さな窒化物系化合物半導体にn型不純物を多くドープした層を、前述した不純物濃度の構成とすることもできる。

23

【0087】絶縁性基板を用いた発光素子の場合は、絶 縁性基板の一部を除去する、或いは半導体表面側から p 型及びn型用の電極面をとるためにp型半導体及びn型 半導体の露出面をエッチングなどによりそれぞれ形成さ せる。各半導体層上にスパッタリング法や真空蒸着法な どによりAu、Alやそれら合金を用いて所望の形状の 各電極を形成させる。発光面側に設ける電極は、全被覆 せずに発光領域を取り囲むようにパターニングするか、 或いは金属薄膜や金属酸化物などの透明電極を用いるこ とができる。なお、p型GaNと好ましいオーミックが 得られる電極材料としては、Ni、Pt、Pd、Ni/ Au、Pt/Au、Pd/Au等が好適に挙げることが できる。n型GaNと好ましいオーミックが得られる電 極材料としてはAl、Ti、W、Cu、Zn、Sn、I n等の金属若しくは合金等が好適に挙げることができ る。このように形成された発光素子をそのまま利用する こともできるし、個々に分割してLEDチップやLD素 子の如き構成とし使用してもよい。

【0088】LEDチップやLD素子として利用する場合は、形成された半導体ウエハー等をダイヤモンド製の刃先を有するブレードが回転するダイシングソーにより直接フルカットするか、又は刃先幅よりも広い幅の溝を切り込んだ後(ハーフカット)、外力によって半導体ウエハーを割る。あるいは、先端のダイヤモンド針が往復直線運動するスクライバーにより半導体ウエハーに極めて細いスクライブライン(経線)を例えば碁盤目状に引いた後、外力によってウエハーを割り半導体ウエハーからチップ状にカットする。このようにして窒化ガリウム系化合物半導体であるLEDチップなどの発光素子を形成させることができる。

【0089】本発明の発光装置において赤色系を含む発 光色を発光させる場合は、発光素子の主発光波長は効率 を考慮して365nm以上530nm以下が好ましく、 365nm以上490nm以下が好ましい。赤色系のみ を発光させる場合は、主として紫外域である365nm 50

以上400nm未満がより好ましい。また、発光素子に用いられる樹脂部材の劣化、白色系など蛍光物質との補色関係等を考慮する場合は、可視域である400nm以上530nm以下が好ましく、420nm以上490nm以下がより好ましい。可視光を利用してLEDチップと蛍光物質との効率をそれぞれより向上させるためには、430nm以上475nm以下がさらに好ましい。本発明を白色系の発光装置として利用した場合における発光スペクトル例を図5に示す。450nm付近にピークを持つ発光がLEDチップによって励起された蛍光物質の発光である。

24

【0090】(導電性ワイヤー103、203、30 3) 電気的接続部材である導電性ワイヤー103、20 3、303としては、発光素子であるLEDチップなど の発光素子102、202、302の電極とのオーミッ ク性、機械的接続性、電気伝導性及び熱伝導性がよいも のが求められる。熱伝導度としては0.01cal/c $m^{2}/cm/\mathbb{C}$ 以上が好ましく、より好ましくは0.5cal/cm^{*}/cm/℃以上である。また、作業性な どを考慮して導電性ワイヤーの直径は、好ましくは、 Φ 10 μ m以上、Φ 4 5 μ m以下である。このような導電 性ワイヤーとして具体的には、金、銅、白金、アルミニ ウム等の金属及びそれらの合金を用いた導電性ワイヤー が挙げられる。このような導電性ワイヤーは、各LED チップの電極と、インナー・リード及びマウント・リー ドなどと、をワイヤーボンディング機器によって容易に 接続させることができる。

【0091】(マウント・リード105)マウント・リード105は、発光素子102を配置させるものであり、ダイボンド機器などで積載するのに十分な大きさがあれば良い。また、発光素子を複数設置しマウント・リードを発光素子の共通電極として利用する場合においては、十分な電気伝導性とボンディングワイヤー等との接続性が求められる。さらに、マウント・リード上のカップ内に発光素子を配置すると共に蛍光物質を内部に充填させる場合は、近接して配置させた別の発光ダイオードからの光により疑似点灯することを防止することができる。

【0092】マウント・リードのカップを利用して発光 素子からの紫外線光を反射させる場合、マウント・リー ドの表面材質として銀を用いることにより紫外域光を効 率よく反射させることができる。

【0093】発光素子102とマウント・リード105のカップとの接着は熱硬化性樹脂などによって行うことができる。具体的には、エポキシ樹脂、アクリル樹脂やイミド樹脂やSiO2などが挙げられる。また、フリップチップ型であるフェースダウンLEDチップなどによりマウント・リードと接着させると共に電気的に接続させるためにはAgペースト、カーボンペースト、ITO

ペースト、金属バンブ等を用いることができる。さらに、発光ダイオードの光利用効率を向上させるためにLEDチップが配置されるマウント・リードの表面を鏡面状とし、表面に反射機能を持たせても良い。この場合の表面粗さは、0.1 S以上0.8 S以下が好ましい。また、マウント・リードの具体的な電気抵抗としては300 $0\mu\Omega$ ・cm以下が好ましく、より好ましくは、 $3\mu\Omega$ ・cm以下である。また、マウント・リード上に複数の発光素子を積置する場合は、発光素子からの発熱量が多くなるため熱伝導度がよいことが求められる。具体的には、0.01 cal/cm²/cm/℃以上が好ましくより好ましくは 0.5 cal/cm²/cm/℃以上である。これらの条件を満たす材料としては、鉄、銅、鉄入り銅、錫入り銅、メタライズパターン付きセラミック

及び金、銀、をメッキしたアルミニウム、銅や鉄等が挙

げられる。

25

【0094】 (インナー・リード106、306) イン ナー・リード106、306としては、マウント・リー ド105上に配置された発光素子102、302と接続 された導電性ワイヤー103との電気的接続を図るもの 20 である。マウント・リード上に複数の発光素子を設けた 場合は、各導電性ワイヤー同士が接触しないよう配置で きる構成とする必要がある。具体的には、マウント・リ ードから離れるに従って、インナー・リードのワイヤー ボンディングさせる端面の面積を大きくすることなどに よってマウント・リードからより離れたインナー・リー ドと接続させる導電性ワイヤーの接触を防ぐことができ る。導電性ワイヤーとの接続端面の粗さは、密着性を考 慮して1.6S以上10S以下が好ましい。インナー・ リードの先端部を種々の形状に形成させるためには、あ らかじめリードフレームの形状を型枠で決めて打ち抜き 形成させてもよく、或いは全てのインナー・リードを形 成させた後にインナー・リード上部の一部を削ることに よって形成させても良い。さらには、インナー・リード を打ち抜き形成後、端面方向から加圧することにより所 望の端面の面積と端面高さを同時に形成させることもで きる。

【0095】インナー・リードは、導電性ワイヤーであるボンディングワイヤー等との接続性及び電気伝導性が良いことが求められる。具体的な電気抵抗としては、 $300\mu\Omega$ ・ $cm以下が好ましく、より好ましくは<math>3\mu\Omega$ ・cm以下である。これらの条件を満たす材料としては、鉄、銅、鉄入り銅、錫入り銅及び銅、金、銀をメッキしたアルミニウム、鉄、銅等が挙げられる。

【0096】(コーティング部101、301) 本発明に用いられるコーティング部101、301とは、モールド部材104とは別にマウント・リードのカップなどに設けられるものであり発光素子の発光の少なくとも一部を変換する蛍光物質が好適に含有されるものである。コーティング部の具体的材料としては、エポキシ樹脂、

ユリア樹脂、シリコーンなどの耐候性に優れた透光性樹脂やTiOz、SiOzなどの透光性無機部材が好適に用いられる。コーティング部にガラスなどの無機部材を用いた場合も発光素子の劣化を考慮して低温で形成できるものが好ましい。また、本発明の蛍光物質と共に着色顔料、着色染料や拡散剤を含有させても良い。着色顔料や着色染料を用いることによって色味を調節させることもできる。また、拡散剤を含有させることによってより指向角を増すこともできる。具体的な拡散剤としては、無機系であるチタン酸バリウム、酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化珪素等や有機系であるグアナミン樹脂などが好適に用いられる。

【0097】 (モールド部材104) モールド部材10 4は、発光装置の使用用途に応じて発光素子102、導 電性ワイヤー103、蛍光物質が含有されたコーティン グ部101などを外部から保護するために設けることが できる。モールド部材は、一般には樹脂を用いて形成さ せることができるが、所望に応じて構成成分が発光素子 102や導電性ワイヤー等に悪影響を引き起こさせない ガラスなどの透光性無機部材で形成させてもよい。ま た、コーティング部に蛍光物質を含有させることによっ て発光素子から放出される光の視野角を増やすことがで きるが、モールド部材に拡散剤を含有させることによっ て発光素子102からの指向性を緩和させ視野角をさら に増やすことができる。可視光により励起され発光する 蛍光物質の場合、励起波長は吸収されるため励起波長を 除いた反射光が観測される。そのため蛍光物質は着色し たように見える。具体的には、本発明の青色光により励 起される蛍光物質では黄色に着色したように見える。モ ールド部材に拡散剤を含有させることによって発光装置 の発光観測面側から観測される蛍光物質のボディーカラ 一色を目立ちにくくさせることができる。

【0098】また、非点灯時の色むらを防止しコントラストを向上させることもできる。さらに、外来光が直接照射されることが少なくなるため疑似点灯の観測を防止させる効果も奏する。コーティング部材と同様にモールド部材中にも着色顔料や着色染料を含有させることもできる。

【0099】モールド部材104を所望の形状にすることにより、発光素子102からの発光を集束させたり拡散させたりするレンズ効果を持たせることができる。従って、モールド部材104は複数積層した構造でもよい。具体的には、凸レンズ形状、凹レンズ形状さらには、発光観測面側から見て楕円形状やそれらを複数組み合わせた物である。モールド部材104の具体的材料としては、主としてエポキシ樹脂、ユリア樹脂、シリコーンなどの耐候性に優れた透明樹脂や低融点ガラスなどが好適に用いられる。また、拡散剤としては、無機系であるチタン酸バリウム、酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化珪素等や有機系のグアナミン樹脂などが好適に用い

られる。さらに、所望に応じて拡散剤に加え、モールド 部材中にも蛍光物質や蛍光染料、蛍光顔料などを含有さ せることもできる。したがって、蛍光物質などはモール ド部材中に含有させてもそれ以外のコーティング部など に含有させて用いてもよい。また、コーティング部を蛍 光物質が含有された樹脂、モールド部材を硝子などとし た異なる部材を用いて形成させても良い。この場合、生 産性が良く水分などの影響がより少ない発光装置とする ことができる。また、屈折率を考慮してモールド部材と コーティング部とを同じ部材を用いて形成させても良

27

【0100】なお、図3の如きキャンタイプの発光ダイ オードを形成させる場合は、低融点ガラスである透光性 部材となるモールド部材とAuやAgメッキさせたコバ ールで形成させたパッケージ内部にAr、Nzなどでパ ージさせ気密密封することができる。

【0101】(高精細フルカラー発光装置)本発明を用 いて図4の如く仮想画像形成装置などに利用可能な高密 度フルカラー発光装置とさせることができる。B(青色 系)、G(緑色系)或いは、GB(青色系及び緑色系) が発光可能な半導体ウエハー401にエッチングや絶縁 層などを介して複数の分離された発光素子を形成させ る。

【0102】発光素子の分離のためには発光素子もRG Bに対応すべくそれぞれ、半導体ウエハー上にエッチン グ部や酸化物、窒化物などの高抵抗領域、更には、反対 導電型を有する半導体領域などの分離部402を形成さ せることによって隣接する発光部間を電気的にも光学的 にも分離させることができる。このよう分離部402 は、半導体ウエハー形成後の半導体プロセスを追加させ 30 ・ることによって簡単に形成させることができる。 -

【0103】具体的には、高抵抗領域や反対の導電型領 域を環状形状など所望の形状に形成させることで領域内 の電流の流れを制御し発光部を周囲から電気的に分離す るものである。

【0104】基板上414に、バッファ層404、第1 のコンタクト層405、第1のクラッド層406、活性 領域407、第2のクラッド層408、及び第2のコン タクト層309が順次形成されている。半導体ウエハー に互いに分離した発光部を形成させるため第2のコンタ クト層内に第2のコンタクト層と反対導電型を有するド ーパントを注入した分離部402を形成してある。

【0105】この分離された複数の発光素子からの光 と、発光素子によってそれぞれ励起される蛍光物質が含 有されたコーティング部410、411を配置させるこ とによってRGBが発光可能なフルカラー高精細発光装 置を形成できるものである。

【0106】本発明に利用される単色系を発光させる半 導体ウエハーは、基板上に、バッファ層、第1のコンタ クト層、第1のクラッド層、第1の単一量子井戸或いは 50 多重量子井戸構造などの活性層、第2のクラッド層、第 2のコンタクト層を順に有し第1及び第2のコンタクト 層にそれぞれ電極を設けた半導体ウエハーを利用するこ とができる。半導体ウエハーの第1及び第2のコンタク ト層にそれぞれ電極を形成し電力を供給することによっ て単色を発光させることができる。

28

【0107】また、青色系や緑色系の発光色をそれぞれ 発光可能な半導体ウエハーとするためには、発光層を多 層構成とすることができる。具体的には、電極を形成さ せる前の上述の単色系半導体ウエハー上にさらに絶縁層 などを介して第3のコンタクト層、第3のクラッド層、 単一量子井戸或いは多重量子井戸構造などの活性層であ って第1とは異なる組成を有する第2の活性層、第4の クラッド層、第4のコンタクト層を順に形成させる。半 導体ウエハーは、スルーホールなどを介して第1、第 2、第3及び第4のコンタクト層にそれぞれ電極を設け た半導体ウエハーを利用することによって多色発光可能 な半導体ウエハーとすることができる。この場合、発光 した光の吸収を考慮してより光の放出部に近い活性層の 20 バンドギャップは、より遠い活性層のバンドギャップよ りも狭くさせてある。

【0108】また、発光部が分離されたとしても発光部 から放出される光は放射状に放出される。そのため1つ の発光部から放出された光が他の発光部や他の蛍光物質 の領域などに入射し、他の発光部があたかも発光してい るように見える疑似点灯現象が生じる場合がある。この ような隣接する発光部間に生ずる疑似点灯現象を防止或 いは低減するために遮光部413を設けることがより好 ましい。遮光部413は暗色系着色剤或いは酸化珪素な どの反射部材が混入された樹脂などをスクリーン印刷法 などを用いて半導体ウエハーの表面上などに各発光部の 発光領域を包囲した所望形状とすることで遮光部413 を形成することで構成させることができる。

【0109】また、蛍光物質は発光素子上に直接塗布な どして配置させてもよいし、蛍光物質が含有された複数 の個別領域が形成されたガラス、プラスチック、水晶等 のような透光性部材を発光素子と近接して配置してもよ い。更に、半導体が形成された透光性基板であるサファ イヤ基板、スピネル基板等の上に複数個の領域を個別に 形成して利用させることもできる。

【0110】青色系が発光可能な半導体ウエハーを利用 したフルカラー発光装置の場合、蛍光物質は1画素ごと に発光部からの光によって励起される緑色系の光を放出 する蛍光物質と、別の発光部からの光によって励起され る本発明に利用される赤色系の光を放出する蛍光物質と をそれぞれ選択することができる。発光素子102から そのまま放出される光は青色系光を放出するので、半導 体ウエハーの青色系領域は青色系光がそのまま透過でき るよう構成されている。蛍光物質によって色変換される 緑色系及び/又は赤色系は、蛍光物質によって散乱され

るため青色系光よりも視野角が広い。そのため、RGB の発光特性を揃え混色よく発光させるために青色系が発光される面上には拡散剤及び/又は着色剤を含有させたものを形成させてもよい。また、発光部を蛍光物質を利用する発光部よりもより幾分大きく作ることによって蛍光物質が配置される透光性基体の上表面から最終的に放出される光が、各領域においてほぼ均一に発光させることもできる。

【0111】さらにまた、疑似点灯防止やコントラスト向上などのために遮光部413は暗色系の染料及び/又は顔料を有することが望ましい。本発明の発光装置を利用した多色高精細発光装置は微細化が可能であると共に放熱性がよい。また、RGBの発光色とも温度による特性ずれが極めて少ない多色発光装置とすることができる。

【0112】このような発光装置は、各発光部の直径を約 20μ m以下とすることができ、発光部の中心間の間隔も約 45μ m以下とすることができる。したがって、約10000個近くの発光部を含む発光装置を形成することもできる。発光装置は、駆動回路等が形成されたシリコン集積回路と電気的に接続させ一体とし駆動可能とさせてもよい。これにより比較的安価で高精細なLED表示装置や視認角度によって色むらの少ないLED表示装置とすることができる。

【0113】(表示装置)本発明の発光装置を利用した 白色系が発光可能な発光装置を用い高演色性のLED表 示器とすることができる。即ち、RGBをそれぞれ発光 する発光ダイオードの組み合わせだけによるLED表示 器よりも、より高精細に白色系表示させることができ る。各発光ダイオードを組み合わせて白色系などを混色 表示させるためにはRGBの各発光ダイオードをそれぞ れ同時に発光せざるを得ない。そのため赤色系、緑色 系、青色系のそれぞれ単色表示した場合に比べて一画素 あたりの表示が大きくなる。したがって、白色系の表示 の場合においてはRGB単色表示と比較して高精細に表 示させることができない。また、白色系の表示は各発光 ダイオードを調節して表示させるため各半導体の温度特 性などを考慮し種々調整しなければならない。さらに、 混色による表示であるが故にLED表示器の視認する方 向や角度によって、RGBの発光ダイオードが部分的に 遮光され表示色が変わる場合もある。

【0114】本発明を利用した白色系発光可能な発光装置をRGBの発光ダイオードに加えて利用することにより、より高精細化が可能となる。また、白色系の発光が安定し色むらをなくすこともできる。さらに、RGBの各発光ダイオードともに発光させることにより輝度を向上させることもできる。具体的には、本発明に用いられる蛍光物質に加えてセリウム付活イットリウム・アルミニウム・ガーネット蛍光物質などを混合させた発光ダイオードを用いて白色発光可能な発光ダイオードを構成さ50

せた。カップ内にLEDチップ及び蛍光物質を配置させることにより、発光ダイオードを複数近接して配置した場合においても他方の発光ダイオードからの光により蛍光物質が励起され疑似点灯されることを防止させることができる。また、LEDチップ自体の発光むらを蛍光物質により分散することができるためより均一な光を発光する発光ダイオードとすることができる。さらに、より赤み成分の強い任意の白色系が発光可能な発光装置とすることができる。

【0115】このような本発明の発光ダイオードを2以 上配置したLED表示器と、LED表示器と電気的に接 続させた駆動回路とを有することによりLED表示装置 を構成できる。具体的には、白色系が発光可能な発光ダ イオードを用いた表示装置の1つとして、RGBの各発 光ダイオードに加えて白色系発光ダイオードを1絵素と して利用し、標識やマトリクス状など任意の形状に配置 させたLED表示器の概略構成を説明する。LED表示 器は、駆動回路である点灯回路などと電気的に接続させ る。駆動回路からの出力パルスによって種々の画像が表 示可能なデイスプレイ等とすることができる。駆動回路 としては、入力される表示データを一時的に記憶させる RAM (Random, Access, Memory) と、RAMに記憶されるデータから各発光ダイオードを 所定の明るさに点灯させるための階調信号を演算する階 調制御回路と、階調制御回路の出力信号でスイッチング されて、各発光ダイオードを点灯させるドライバーとを 備える。階調制御回路は、RAMに記憶されるデータか ら発光ダイオードの点灯時間を演算してパルス信号を出 力する。ここで、白色系の表示を行う場合は、RGB各 発光ダイオードのパルス信号を短くする、パルス高を低 くする或いは全く点灯させない。他方、それを補償する ように白色系発光ダイオードにパルス信号を出力する。 これにより、LED表示器の白色系成分を表示する。

【0116】したがって、白色系発光ダイオードを所望の輝度で点灯させるためのパルス信号を演算する階調制御回路としてCPUを別途備えることが好ましい。階調制御回路から出力されるパルス信号は、白色系発光ダイオードのドライバーに入力されてドライバをスイッチングさせる。ドライバーがオンになると白色系発光ダイオードが点灯され、オフになると消灯される。

【0117】また、本発明の発光ダイオードを用いた別のLED表示器を示す。本発明を利用した白色系が発光可能な発光ダイオードのみを用い白黒用のLED表示装置とすることもできる。具体的には、セリウムで付活されたイットリウム・アルミニウム・ガーネット系蛍光体及び本発明に利用されるaMgO・bLizO・SbzOs:cMn、dMgO・eTiOz:fMn、gMgO・hMgFz・GeOz:iMnから選択される少なくとも一種を混合しコーティング部材に含有させたものと、青色系が発光可能な発光素子とを利用した発光ダイオード

とする。

【0118】白黒用のLED表示器は、本発明の発光ダ イオード701のみをマトリックス状などに配置し構成 することができる。RGBのそれぞれの駆動回路の代わ りに白色発光可能な本発明の発光ダイオード用駆動回路 のみとしてLED表示器を構成させることができる。L ED表示器は、駆動回路である点灯回路などと電気的に 接続させる。駆動回路からの出力パルスによって種々の 画像が表示可能なデイスプレイ等とすることができる。 駆動回路としては、入力される表示データを一時的に記 10 憶させるRAM (Random、Access、Mem ory)と、RAMに記憶されるデータから発光ダイオ ードを所定の明るさに点灯させるための階調信号を演算 する階調制御回路と、階調制御回路の出力信号でスイッ チングされて、発光ダイオードを点灯させるドライバー とを備える。階調制御回路は、RAMに記憶されるデー タから発光ダイオードの点灯時間を演算してパルス信号 を出力する。

31

【0119】したがって、白黒用のLED表示器はRGBのフルカラー表示器と異なり当然回路構成を簡略化で 20きると共に高精細化できる。そのため、安価にRGBの発光ダイオードの特性に伴う色むらなどのないディスプレイとすることができるものである。また、従来の赤色、緑色のみを用いたLED表示器に比べ人間の目に対する刺激が少なく長時間の使用に適している。

【0120】 (面状発光装置) 本発明の発光装置を用いて図8の如く面状発光装置を構成することができる。

【0121】図8には発光素子と、発光素子と光学的に 接合された導光板と、導光板の少なくとも一方の主面状 に設けられた色変換部と、を有する面状発光装置であっ て、発光素子の少なくとも発光部が窒化ガリウム系化合 物半導体であると共に、色変換部が本発明に利用される 少なくとも一種の蛍光物質を含有する透光性部材であ る。このような面状発光装置の場合、蛍光物質をコーテ ィング部808や導光板上の散乱シート806に含有さ せる。或いはバインダー樹脂と共に散乱シート806に **塗布などさせシート状801に形成しモールド部材を省** 略しても良い。具体的には、絶縁層及び導電性パターン が形成されたコの字形状の金属基板803内にLEDチ ップ802を固定する。LEDチップと導電性パターン との電気的導通を取った後、蛍光物質をエポキシ樹脂と 混合撹拌しLEDチップ802が積載された基板803 上に充填させ蛍光物質が含有されたコーティング部80 8を有する発光ダイオードを形成させる。こうして形成 された発光ダイオードは、アクリル性導光板804の端 面にエポキシ樹脂などで固定される。導光板804の一 方の主面上には、色むら防止のため白色散乱剤が含有さ れたフィルム状の反射層807を配置させてある。同様 に、導光板の裏面側全面や発光ダイオードが配置されて いない端面上にも反射部材805を設け発光光率を向上 50

させてある。これにより、LCDのバックライトとして 十分な明るさを得られる面状発光光源とすることができ る。特に、発光素子からの光に加えて外来光も照射され る使用環境下においても色むらや輝度低下などが極めて 少ない面状発光装置とすることができる。

【0122】さらに、本発明に用いられる蛍光物質に加えてセリウム付活イットリウム・アルミニウム・ガーネット蛍光物質などを混合させたコーティング部を用いて白色発光可能な面状発光装置を構成させる。この面状発光装置をもちてフルカラー液晶表示装置として利用する場合は、導光板804の主面上に不示図の透光性導電性パターンが形成された硝子基板間に液晶が注入された液晶装置を介して配された偏光板を設けることにより構成させることができる。以下、本発明の実施例について説明するが、本発明は具体的実施例のみに限定されるものではないことは言うまでもない。

[0123]

【実施例】

(実施例1)本発明の発光装置として、マウント・リードのカップ内に配置させたLEDチップと、LEDチップと導電性ワイヤーを用いて電気的に接続させたインナー・リードと、カップ内に充填させたコーティング部材と、コーティング部材、LEDチップ、導電性ワイヤー及びマウント・リードとインナー・リードの少なくとも一部を被覆するモールド部材と、を有する発光ダイオードを形成させた。

【0124】LEDチップの発光層が少なくとも窒化ガ リウム系化合物半導体として活性層が I no.os G ao.ss Nであり、主発光ピークが450nmのLEDチップを 用いた。LEDチップは、洗浄させたサファイヤ基板上 にTMG (トリメチルガリウム) ガス、TMI (トリメ チルインジュウム)ガス、窒素ガス及びドーパントガス をキャリアガスと共に流し、MOCVD法で窒化ガリウ ム系化合物半導体を成膜させることにより形成させた。 ドーパントガスとしてSiH.とCp2Mgと、を切り替 えることによって形成させてある。n型導電性を有する 窒化ガリウム半導体であるコンタクト層、クラッド層 と、p型導電性を有する窒化ガリウム半導体であるクラ ッド層、コンタクト層との間にInGaNの活性層を形 成しpn接合を形成させた。(なお、サファイヤ基板上 には低温で窒化ガリウム半導体を形成させバッファ層と させてある。また、p型半導体は、成膜後400℃以上 でアニールさせてある。) エッチングによりpn各半導 体表面を露出させた後、スパッタリングにより各電極を それぞれ形成させた。こうして出来上がった半導体ウエ ハーをスクライブラインを引いた後、外力により分割さ せ発光素子としてLEDチップを形成させた。

【0125】銀メッキした銅製リードフレームの先端に カップを有するマウント・リードにLEDチップをエポ キシ樹脂でダイボンディングした。LEDチップの各電 極とマウント・リード及びインナー・リードと、をそれ ぞれ金線でワイヤーボンディングし電気的導通を取っ た。

【0126】一方、蛍光物質は、 $MgCO_3$ 、 Li_2CO_3 、 Sb_2O_3 、 $MnCO_3$ を原料としてそれぞれ $5:3:1:0.001\sim0.05$ のモル比で使用する。それぞれの酸化物をボールミルなどを用いて十分混合しアルミナ坩堝などに詰める。坩堝を1300 $\mathbb C$ の温度にて空気中約2時間焼成し、さらに酸素雰囲気中560 $\mathbb C$ $\mathbb C$ で 10 時間焼成して焼成品を得た。焼成品をメタノール中でボールミルして洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通して本発明に用いられる $Mg_5Li_6Sb_2O_{13}:Mn$ 蛍光体を形成させた。

【0127】形成されたMgsLisSb2Oi3:Mn蛍 光物質50重量部、エポキシ樹脂100重量部をよく混 合してスリラーとさせた。このスリラーをLEDチップ が配置されたマウント・リード上のカップ内に注入させ た。注入後、蛍光物質が含有された樹脂を130℃1時 間で硬化させた。こうしてLEDチップ上に厚さ約13 0 μの本発明の蛍光物質を含有する透光性部材としてコ ーティング部が形成された。なお、コーティング部に は、LEDチップに向かって蛍光物質が徐々に多くして ある。その後、さらにLEDチップや蛍光物質を外部応 力、水分及び塵芥などから保護する目的でモールド部材 として透光性エポキシ樹脂を形成させた。モールド部材 は、砲弾型の型枠の中に蛍光物質のコーティング部が形 成されたリードフレームを挿入し透光性エポシキ樹脂を 注入後、150℃5時間にて硬化させた。こうして形成 された発光ダイオードは、発光観測正面から視認すると 蛍光物質のボディーカラーにより中央部が黄色っぽく着

【0129】(比較例1) 蛍光物質を5MgO・3LizO・SbzOsからペリレン系誘導体の赤色蛍光染料とした以外は、実施例1と同様にして発光ダイオードの形成及び耐侯試験を行った。形成された発光ダイオードは通電直後、実施例1と同様マゼンタ色系の発光が確信された。また、耐侯試験においては、いずれも24時間以内で色調が変化し出力がゼロになるものもあった。劣化原因を解析した結果、蛍光物質が変質していた。

【0130】 (実施例2) 5MgO・3Li₂O・Sb₂O₅: Mn 蛍光物質を50重量部から20重量部とし、本発明の蛍光物質に(Y₆, Gd₆,), Al₅O₁₂: Ce 50

蛍光物質を80重量部加え混合撹拌させた以外は実施例1と同様にして発光ダイオードを100個形成した。【0131】なお、(Yo, Gdo,),AlsO12:Ce蛍光物質は、Y、Gd、Ceの希土類元素を化学量論比で酸に溶解した溶解液を蓚酸で共沈させた。これを焼成して得られる共沈酸化物と、酸化アルミニウムと混合して混合原料を得る。これにフラックスとしてフッ化アンモニウムを混合して坩堝に詰め、空気中1400°Cの温度で3時間焼成して焼成品を得た。焼成品を水中でボールミルして、洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通して形成させてある。

34

【0132】こうして得られた白色系が発光可能な発光ダイオードの色度点、色温度、演色性指数を測定した。それぞれ、色度点(x=0. 296、y=0. 183)、色温度7090K、Ra(演色性指数)=88.5を示した。また、発光光率は、9.7 lm/Wであった。さらに寿命試験においては、形成させた発光ダイオード100個平均で行った。5MgO・3Li₂O・Sb₂O₅:Mn蛍光物質を加えない以外実施例1と同様にして形成させた発光ダイオードの色温度及び演色性がそれぞれ色度点(x=0. 302、y=0. 280)、色温度8080K、Ra(演色性指数)=87.5であり、実施例2の発光ダイオードの方がより電球色に近くなっていることが分かる。寿命試験前の光度を100%とし500時間経過後における平均光度を調べた。寿命試験後も98.4%であり特性に差がないことが確認できた。

【0133】(実施例3)本発明の発光ダイオードを図 7の如くLED表示器の1種であるディスプレイに利用 した。拡散剤であるグアナミン樹脂をエポキシ樹脂中に 約0.1重量%含有させたモールド部材を用いた以外は 実施例2と同様にして発光ダイオードを形成させた。発 光ダイオードを銅パターンを形成させた硝子エポキシ樹 脂基板上に、16×16のマトリックス状に配置させ た。基板と発光ダイオードとは自動ハンダ実装装置を用 いてハンダ付けを行った。次にフェノール樹脂によって 形成された筐体704内部に配置し固定させた。遮光部 材705は、筐体と一体成形させてある。発光ダイオー ドの先端部を除いて筐体、発光ダイオード、基板及び遮 光部材の一部をピグメントにより黒色に着色したシリコ ンゴム706によって充填させた。その後、常温、72 時間でシリコンゴムを硬化させLED表示器を形成させ た。このLED表示器と、入力される表示データを一時 的に記憶させるRAM(Random、Access、 Memory)及びRAMに記憶されるデータから発光 ダイオードを所定の明るさに点灯させるための階調信号 を演算する階調制御回路と階調制御回路の出力信号でス イッチングされて発光ダイオードを点灯させるドライバ ーとを備えたCPUの駆動手段と、を電気的に接続させ てLED表示装置を構成した。LED表示器を駆動させ

白黒LED表示装置として駆動できることを確認した。 【0134】 (実施例4) 発光素子として活性層が I n 0.4 G a 0.6 N半導体であり、主発光ピークが 4 6 0 n m のLEDチップ用いた。LEDチップは、洗浄させたサ ファイヤ基板上にTMG(トリメチルガリウム)ガス、 TMI(トリメチルインジュウム)ガス、窒素ガス及び ドーパントガスをキャリアガスと共に流し、MOCVD 法で窒化ガリウム系化合物半導体を成膜させることによ り形成させた。ドーパントガスとしてSiH.とCp2M gと、を切り替えることによって形成させてある。 n型 導電性を有する窒化ガリウム半導体であるコンタクト層 と、p型導電性を有する窒化ガリウム半導体であるクラ ッド層、コンタクト層との間にIna. Gaas Nの活性 層を形成しpn接合を形成させた。(なお、サファイヤ 基板上には低温で窒化ガリウム半導体を形成させバッフ ァ層とさせてある。また、活性層は、量子効果を持たせ るため厚さ約3nmとしてある。さらに、p型半導体 は、成膜後400℃以上でアニールさせてある。)エッ チングにより p n 各半導体表面を露出させた後、スパッ タリングにより各電極をそれぞれ形成させた。こうして 出来上がった半導体ウエハーをスクライブラインを引い た後、外力により分割させ発光素子としてLEDチップ を形成させた。

【0135】銀メッキした銅製リードフレームの先端にカップを有するマウント・リードにLEDチップをエポキシ樹脂でダイボンディングした。LEDチップの各電極とマウント・リード及びインナー・リードと、をそれぞれ金線でワイヤーボンディングし電気的導通を取った。

【0137】また、(Yos Gdos)。AlsO12:Ce 蛍光物質として、Y、Gd、Ceの希土類元素を化学量 論比で酸に溶解した溶解液を蓚酸で共沈させた。これを 焼成して得られる共沈酸化物と、酸化アルミニウムと混 合して混合原料を得る。これにフラックスとしてフッ化 アンモニウムを混合して坩堝に詰め、空気中1400° Cの温度で3時間焼成して焼成品を得た。焼成品を水中 でボールミルして、洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通し て形成させてある。

【 0 1 3 8 】 形成されたMg₂ T i O₄: Mn 蛍光物質 2 5 重量部、 (Yo₆ G do₄)₃ A l₅ O₁₂: C e 蛍光物質 6 0 重量部、エポキシ樹脂 1 0 0 重量部をよく混合して 50

スリラーとさせた。このスリラーをLEDチップが配置されたマウント・リード上のカップ内に注入させた。注入後、蛍光物質が含有された樹脂を130℃1時間で硬化させた。こうしてLEDチップ上に厚さ約120μの蛍光物質が含有されたコーティング部が形成された。なお、コーティング部には、LEDチップに向かって蛍光物質が徐々に多くしてある。その後、さらにLEDチップに向かって蛍光物質を外部応力、水分及び塵芥などから足足のプや蛍光物質を外部応力、水分及び塵芥などからほとの手で蛍光物質を外部が形成されたリードフレームを形でコーティング部が形成されたリードフレームを挿入で変光性エポシキ樹脂を混入後、150℃5時間にて発光質のコーティング部が形成されたリードフレームを挿入で変光性エポシキ樹脂を混入後、150℃5時間にて発光観測正面から視認すると蛍光物質のボディーカラーにより中央部が黄色っぽく着色していた。

【0139】こうして得られた発光可能な発光ダイオードは、実施例2と同様白色系が発光可能な発光ダイオードとして使用できることが確認できた。

【0140】(実施例5)蛍光体物質を Mg_2 T i O_4 : Mnから3. 5Mg O · 0. 5Mg F_2 · G e O_2 : Mn とした以外は実施例4 と同様にして発光ダイオードを形成させた。実施例4 と同様赤色系が発光可能な発光ダイオードとして使用できることが確認できた。

【0141】 (実施例6)発光素子として活性層が I n 0.01 Ga0.99 Nであり、主発光ピークが368nmのL EDチップを用いた。LEDチップは、洗浄させたサフ ァイヤ基板上にTMG(トリメチルガリウム)ガス、T MI(トリメチルインジュウム)ガス、窒素ガス及びド ーパントガスをキャリアガスと共に流し、MOCVD法 で窒化ガリウム系化合物半導体を成膜させることにより 形成させた。ドーパントガスとしてSiH.とCp2Mg と、を切り替えることによって形成させてある。サファ イヤ基板上に低温で形成させた窒化ガリウム半導体であ るバッファ層と、n導電性を有する窒化ガリウム半導体 であるコンタクト層、n型導電性を有する窒化ガリウム アルミニウム半導体であるクラッド層と、p型導電性を 有する窒化ガリウムアルミニウム半導体であるクラッド 層、p型導電性を有するコンタクト層との間にInGa Nの活性層を形成しpn接合を形成させた。(なお、p 型コンタクト層は、活性層側に不純物であるMgの拡散 がなされないようにp型クラッド層上の低不純物濃度の 窒化ガリウム層と、電極と接触する高不純物濃度の窒化 ガリウム層とを設けてある。また、活性層を400オン グストロームの膜厚で成長させる。 P型導電性を有する 半導体は、成膜後400℃以上でアニールさせてあ る。) エッチングにより p n 各半導体表面を露出させた 後、スパッタリング法により各電極をそれぞれ形成させ た。こうして出来上がった半導体ウエハーをスクライブ ラインを引いた後、外力により分割させ発光素子として

LEDチップを形成させた。

【0142】銀メッキした銅製リードフレームの先端にカップを有するマウント・リードにLEDチップをエポキシ樹脂でダイボンディングした。LEDチップの各電極とマウント・リード及びインナー・リードと、をそれぞれ金線でワイヤーボンディングし電気的導通を取った。

37

【0143】一方、蛍光物質は、 $MgCO_3$ 、 GeO_2 、 $MnCO_3$ を原料としてそれぞれ3.5:0.5:1:0.001~0.05のモル比で使用する。それぞれの酸化物をボールミルなどを用いて十分混合しアルミナ坩堝などに詰める。坩堝を1200℃の温度にて空気中約2時間焼成し、さらに酸素雰囲気中560℃で10時間焼成して焼成品を得た。焼成品を水中でボールミルして洗浄、分離、乾燥、最後に篩を通して本発明に用いられる $3.5MgO\cdot0.5MgF_2\cdot GeO_2:Mn蛍光体を形成させた。$

【0144】3.5MgO・0.5MgF2・GeO2:Mn蛍光物質50重量部をマウント・リード上のカップ内に入された。ゾルゲル法を用いて蛍光物質をTiO2層に閉じこめた。こうしてLEDチップ上に蛍光物質が20含有されたコーティング部が形成された。その後、さらにLEDチップや蛍光物質を外部応力、水分及び塵芥などから保護する目的で各リードと絶縁を採りつつガラスレンズを金属枠ではめ込みN₂でパージしたキャンタイプの発光ダイオードを形成させた。

【0145】こうして得られた発光ダイオードは赤色系が発光可能であった。さらに耐侯試験として温度25℃60mA通電、温度25℃20mA通電、温度60℃90%RH下で20mA通電の各試験においても500時間経過後においても蛍光物質に起因する変化は観測されなかった。

【0146】(実施例7)蛍光体物質を3.5MgO・0.5MgF₂・GeO₂:MnからY(PV)O₄:Euとした以外は実施例<math>6と同様にして発光ダイオードを形成させた。実施例6と同様赤色系が発光可能な発光ダイオードとして使用できることが確認できた。

【0147】(実施例8)蛍光体物質を3.5MgO・0.5MgF₂・<math>GeO₂:MnからYVO・Euとした以外は実施例6と同様にして発光ダイオードを形成させた。実施例6と同様赤色系が発光可能な発光ダイオードとして使用できることが確認できた。

【0148】(実施例9)発光素子を以下の工程により 形成させた。サファイア基板(C面)を、反応容器内に おいて水素雰囲気中、1050℃で表面のクリーニング を行う。続いて、水素雰囲気中、510℃で、アンモニ アとTMG(トリメチルガリウム)を用い、サファイア 基板上にGaNよりなる低温成長バッファ層を約200 オングストロームの膜厚で成長させる。低温バッファ層 成長後、1050℃で、TMG及びアンモニアを用い、 アンドープGaN層よりなる第2のバッファ層を1μm 50

の膜厚で成長させる。

【0149】1050℃で原料ガスとしてTMG、アンモニア及びシラン(SiH₄)を用い、Siを1×10 ¹⁸ /cm³ ドープした n型GaNよりなるn側コンタクト層を2μmの膜厚で成長させる。

【0150】1050℃でTMG、TMA(トリメチルアルミニウム)アンモニア及びシランを用い、n側クラッド層をアンドープのGaN層、50オングストロームと、Siを1×10¹⁸ /cm³ドープしたAlon GaoのN層50オングストロームとを交互に積層してなる総膜厚300オングストロームの超格子構造として成長させる。

【0151】窒素雰囲気中、700℃でTMI、TMG、アンモニアを用い、n型不純物濃度が5×10¹¹ / cm³未満となるノンドープInoos Gaoss Nよりなる活性層を400オングストロームの膜厚で成長させる。

【0152】水素雰囲気中、1050℃でTMG、TMA、アンモニア、Cp2Mg(シクロペンタジエニルマグネシウム)を用い、p側クラッド層をアンドープのGaN層50オングストロームと、Mgを1×10¹⁹ /cm³ドープしたAlon Gao, N層50オングストロームとを交互に積層してなる総膜厚600オングストロームの超格子構造として成長させる。

【0153】続いて、TMG、TV=T、Cp2Mgで、 $Mg&1\times10^{20}$ $/cm^3$ ドープしたGaNよりなるp側コンタクト層e0. 12μ mの膜厚で成長させる。【0154】成長終了後、窒素雰囲気中、ウェーハを反応容器内において、700℃でアニーリングを行い、p型層をさらに低抵抗化した後、ウェーハを反応容器から取り出し、最上層のp側コンタクト層の表面に所定の形状のマスクを形成し、RIE(反応性イオンエッチング)装置でp側コンタクト層側からエッチングを行い、p側コンタクト層の表面を露出させる。

【0155】エッチング後、最上層にあるp側コンタクト層のほぼ全面に膜厚200オングストロームのNiとAuを含む透光性のp電極と、そのp電極の上にボンディング用のAuよりなるpパッド電極を0.2 μ mの膜厚で形成する。一方エッチングにより露出させたn型コンタクト層の表面にはWとAlを含むn電極を形成する。最後にp電極の表面を保護するためにSiOzよりなる絶縁膜を形成した後、ウェーハをスクライブにより分離して350 μ m角の発光素子とする。順方向電圧20mAにおいて、およそ378nmの発光を示し、Vfは3.3V、出力は5mWを示した。

【0156】他方、蛍光物質として、 $Y_2O_2S:Eu$ 蛍光物質を形成させた。形成条件として、 Y_2O_3 と Eu_2O_3 を塩酸で溶解後、硝酸塩として共沈させる。この時の Eu_2O_3 量は10mol%としてある。この沈殿物を空気中で900℃で焼成して酸化物とする。得られた酸

化物に硫黄と炭酸ソーダ及びフラックスを混合しアルミナ坩堝に入れ1100℃の温度により2時間焼成して焼成品を得る。焼成品を粉砕洗浄して分離乾燥させ最後に篩いを通して本発明に用いられるY2O2S:Eu蛍光物質を形成させた。この蛍光物質のピーク波長は627nmであった。

39

【0157】上述の発光素子とY2O2S:Eu蛍光物質とした以外は実施例6の発光装置として同様にして発光装置を形成させた。この発光装置は極めて輝度の高い赤色を発光することができた。

【0158】 (実施例10) 実施例9において活性層を $5i61\times10^{18}$ /cm³ ドープ、膜厚が500オングストロームである $In_{0.05}$ Ga $_{0.95}$ N層とした他は実施例9と同様にして発光装置を作製したところ、実施例9と同様の発光特性を示した。

【0159】(実施例11)実施例9において、発光素子をn側クラッド層をアンドープの $Al_{0.1}$ Ga $_{0.9}$ N層 50オングストロームと、Siを 1×10^{18} $/cm^3$ ドープしたGaN層50オングストロームとを交互に積層してなる総膜厚300オングストロームの超格子構造とし、さらにp側クラッド層をアンドープの $Al_{0.1}$ Ga $_{0.9}$ N層50オングストロームと、Mgを 1×10^{19} $/cm^3$ ドープしたGaN層50オングストロームとを交互に積層してなる総膜厚600オングストロームの超格子構造とする。

【0160】他方、蛍光物質としてY₂O₃: Eu蛍光物質を用いた。形成としては、Y₂O₃とEu₂O₃にフラックスとしてホウ素を添加し3時間乾式混合する。混合原料は1400℃の空気中で約6時間焼成して焼成品を得る。焼成品を湿式にてミリングによる分散を行い、洗浄、分散、乾燥、乾式篩いを通じて本発明に用いられるY₂O₃: Eu蛍光物質を形成させた。この蛍光物質のピーク波長は611nmであった。上述の発光素子とY₂O₃: Eu蛍光物質とした以外は実施例9の発光装置として同様にして発光装置を形成させた。この発光装置も極めて輝度の高い赤色を発光することができた。

【 O 1 6 1 】 (実施例 1 2) 発光素子として活性層が I no.65 G a o.85 Nであり、主発光ピークが 3 6 8 n m の L D素子を用いた。

なるクラック防止層、次に $Sie1 \times 10^{19}$ $/cm^3$ ドープしたn型Alow2 Gaous Nよりなる層を40オングストロームと、アンドープのGa N層を40オングストロームの膜厚で成長させ、これらの層を交互に、それぞれ100層ずつ積層した、総膜厚 0.8μ mの超格子よりなるn側クラッド層を成長させる。

【0163】アンドープAlo.05 Gao.55 Nよりなる n 側光ガイド層、アンドープIn.o.1 Gao.59 Nよりなる 活性層、 $Mg & 1 \times 10^{19}$ $/cm^3$ ドープした p型Alo.2 Gao.5 Nである p側キャップ層、Alo.01 Gao.59 N である p側光ガイド層を形成させる。

【0165】最後に、p側クラッド層の上に、 $Mg & 1 \times 10^{20}$ $/ \text{cm}^3$ ドープした p型GaNよりなる p側コンタクト層を形成させる。

【0166】以上のようにして窒化物系化合物半導体を 20 成長させたウェーハをアニーリングを行いp型不純物を ドープした層をさらに低抵抗化させた後、最上層のp側 コンタクト層と、p側クラッド層とをエッチングして、 活性層よりも上部にある層をストライプ状のリッジ形状 とする。

【0167】次に、n側コンタクト層の表面を露出させ、TiとAlよりなるn電極をストライプ状に形成する。一方p側コンタクト層のリッジ最表面にはNiとAuよりなるp電極をストライプ状に形成する。

【0168】 p電極と、n電極との間に露出した窒化物系化合物半導体の表面にSiO2よりなる絶縁膜を形成し、絶縁膜を介してp電極と電気的に接続したpパッド電極を形成する。

【0169】以上のようにして、n電極とp電極とを形成したウェーハを研磨装置に移送し、窒化物系化合物半導体を形成していない側のサファイア基板をラッピングし、サファイア基板の厚さを 70μ mとする。ラッピング後、さらに細かい研磨剤で 1μ mポリシングして基板表面を鏡面状とし、Au/Snで全面をメタライズする。

【0170】その後、Au/Sn側をスクライブして、ストライプ状の電極に垂直な方向でバー状に劈開し、劈開面に共振器を作製する。共振器面にSiOzとTiOzよりなる誘電体多層膜を形成し、最後にp電極に平行な方向で、バーを切断してレーザチップとする。次にチップをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した状態)でヒートシンクに設置した。形成されたLDは、室温において、閾値電流密度2.0kA/cm²、閾値電圧4.0Vで、発振波長368nmの連続発振が確認された。

50 【0171】このような発光素子からの紫外レーザーを

スクリーン上にバインダーと共に塗布させたY₂O₂S: Eu蛍光物質に照射できるよう光学的に接続させた。スクリーン上には紫外線を発光する発光素子からの光を更にレンズで集光させて投影させてある。集光された紫外光を偏向ミラーにより走査させスクリーニングすることで所望の画像を得ることができる。この場合においても蛍光物質が劣化することがなく高輝度に発光できる。

41

[0172]

【発明の効果】本発明の構成とすることにより高出力の窒化物系化合物半導体の発光素子と、aMgO・bLi 10 2O・Sb2O3:cMn、dMgO・eTiO2:fMn、gMgO・hMgF2・GeO2:iMn、jCaO・kM1O・TiO2:lPr、mM22O3・(Pin Va)2O3・のEu2O3、M32O2S:pEu、M42O:qEuから選択される少なくとも一種の蛍光物質とを利用した発光装置とすることにより窒化ガリウム系化合物半導体から放出された比較的高エネルギー光を効率よく蛍光物質によって変換させつつ、高輝度且つ長時間の使用によっても色むら、輝度の低下が極めて少ない高発光効率の発光装置とすることができる。また、蛍光物質が短波長の励起波長により励起されより長波長を発光する。そのため、発光素子からの発光量に比例して発光装置から蛍光物質の光が放出されることとなる。

【0173】本発明は可視光域における長波長側の発光 成分を含む発光装置とすることもできる。さらに、信頼 性や省電力化、小型化さらには色温度の可変性など車載 や航空産業、一般電気機器に表示の他に照明として新た な用途を開くことができる。また、白色は人間の目で長 時間視認する場合には刺激が少なく目に優しい発光装置 とすることができる。

【0174】特に、本発明の請求項1から請求項5に記載の構成とすることにより高輝度、長時間の使用においても色ずれ、発光光率の低下が極めて少ない赤色系成分を有する発光が可能な種々の発光装置とすることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、本発明の発光装置である発光ダイオードの模式的断面図である。

【図2】図2は、本発明の他の発光装置の模式的断面図である。

【図3】図3は、本発明の別の発光装置の模式的断面図である。

【図4】図4は、本発明のさらに別の発光装置の模式的 断面図である。

【図5】図5は、本発明の発光装置である実施例1の発 光スペクトルの一例を示した図である。

【図6】図6 (A) は、本発明の実施例1に使用される 蛍光物質の励起スペクトル例を示し、図6 (B) は、本 発明の実施例1に使用される蛍光物質の発光スペクトル 例を示した図である。 【図7】図7は、本発明の発光装置を用いたLED表示 装置の模式図である。

【図8】図8は、本発明の発光装置を用いた面状発光装置の模式的断面図である。

【図9】図9は、AがGaAsPを発光層とする赤色が発光可能な発光素子の温度変化に対する相対輝度を示し、BがInGaNを発光層とする緑色が発光可能な発光素子の温度変化に対する相対輝度を示し、CがInGaNを発光層とする青色が発光可能な発光素子の温度変10 化に対する相対輝度を示す。

【符号の説明】

101、301、808・・・蛍光物質が含有されたコーティング部

102、202、302、802・・・発光素子

103、203、303・・・導電性ワイヤー

104・・・モールド部材

105、305・・・マウント・リード

106、306・・・インナー・リード

201・・・蛍光物質が含有されたモールド部材

20 204・・・筐体

205・・・筐体に設けられた電極

304・・・透光性無機部材となる低融点ガラス

307・・・パッケージ

308・・・絶縁封止剤としての低融点ガラス

401・・・半導体ウエハー

402・・・反対導電型領域

403・・・電極

404・・・バファー層

405・・・第1のコンタクト層

30 406・・・第1のクラッド層

407・・・活性層

408・・・第2のクラッド層

409・・・第2のコンタクト層

410・・・本発明に用いられる蛍光物質が含有された コーティング部

411・・・他の蛍光物質が含有されたコーティング部

413・・・遮光部

414・・・サファイヤ基板

421・・・絶縁層

40 422・・・透明電極

701・・・発光ダイオード

704・・・ 筐体

705・・・遮光部材

706・・・充填材

803・・・金属製基板

804・・・導光板

805・・・反射部材

806・・・散乱シート

807・・・反射層

